15

20

25

## Composition comprenant la polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b du VHC, vecteurs d'expression incluant les séquences nucléiques correspondantes et leur utilisation en thérapeutique

La présente invention concerne le domaine de la vaccination prophylactique et thérapeutique dirigée contre le virus de l'hépatite C (VHC). Elle a notamment pour objet une nouvelle composition contenant une polyprotéine correspondant aux deux protéines colinéaires NS3 et NS4 (appelée ci-après polyprotéine NS3/NS4) et un polypeptide constitué de NS5b, les vecteurs, tels qu'adénovirus ou poxvirus, capables d'exprimer cette composition et leur utilisation en tant que vaccin.

L'hépatite C est la cause principale des hépatites acquises par transfusion. L'hépatite C peut également être transmise par d'autres voies percutanées, par exemple par injection de drogues par voie intraveineuse. Le risque de contamination des professionnels de la santé n'est par ailleurs pas négligeable. La transmission sexuelle a été décrite.

L'hépatite C se distingue des autres formes de maladies du foie associées à des virus, telles que les hépatites A, B ou D. Les infections par le virus de l'hépatite C (VHC ou HCV) sont majoritairement chroniques avec pour résultante des maladies du foie, telles que hépatite, cirrhose et carcinome dans un grand nombre de cas (5 à 20%) et représentent dans les pays développés 30% des transplantations hépatiques.

Bien que le risque de transmission du virus par transfusion ait diminué du fait de la mise en place de tests de criblage dans les années 1990, la fréquence de nouvelles infections par le VHC reste élevée. A titre d'exemple, une étude récente indique qu'il y aurait encore aujourd'hui 10 000 à 15 000 nouveaux cas d'infection par an en France (S. Deuffic et al., Hepatology 1999; 29: 1596-1601). Actuellement, environ 170 millions de personnes à travers le monde sont infectées de manière chronique par le VHC (Hepatitis C: Global prevalence (update) », 2000, Weekly Epidemiological Record, Vol 75(3)). Les populations à risque élevé sont principalement le personnel hospitalier et les utilisateurs de drogues intraveineuses, mais il existe des donneurs de sang asymptomatiques qui n'appartiennent pas à ces groupes à risque élevé et chez lesquels des anticorps anti-VHC circulants ont été retrouvés. Pour ces demiers, la voie de l'infection n'a encore pas été identifiée. Il existe donc

2

des infections à VHC (estimation entre 5 et 10%), dites infections sporadiques dont l'étiologie est inconnuc et qui ne peuvent être contrôlées.

Le VHC a été le premier virus hépatotrope isolé au moyen des techniques de biologie moléculaire. Les séquences du génome viral ont été clonées avant que la particule virale n'ait été visualisée.

5

10

20

25

Le VHC appartient à un nouveau genre de la famille des *Flaviviridae*, les hepacivirus. C'est un virus à ARN simple brin positif, de 9,5 kb, qui se réplique par une copie d'ARN complémentaire et dont le produit de traduction est un précurseur polyprotéique d'environ 3 000 acides aminés. L'extrémité 5' du génome du VHC correspond à une région non traduite adjacente aux gènes qui codent pour les protéines structurales, la protéine core de la nucléocapside, les deux glycoprotéines d'enveloppe, E1 et E2, et une petite protéine appelée p7. La région non traduite 5' et le gène core sont relativement bien conservés dans les différents génotypes. Les protéines d'enveloppe E1 et E2 sont codées par des régions plus variables d'un isolat à un autre. La protéine p7 est une protéine extrêmement hydrophobe qui constituerait un canal ionique. L'extrémité 3' du génome du VHC contient les gènes qui codent pour les protéines non structurales (NS2, NS3, NS4, NS5) et pour une région 3' non codante possédant un domaine bien conservé (Major ME, Feinstone SM, Hepatology, juin 1997, 25(6): 1527-1538).

A l'heure actuelle, la thérapie la plus efficace pour le traitement de l'hépatite C associe l'interféron pégylé et la ribavirine (Manns MP et al., The Lancet, 22 septembre 2001, Vol. 358, 958-965). Alors que cette thérapie est particulièrement efficace dans le cas des patients infectés par des souches virales appartenant aux génotypes 2 et 3, elle n'a encore qu'un effet limité sur les génotypes 1a, 1b et 4 (Manns MP, *supra*). Moins de 50% des patients traités deviennent des «répondeurs au long terme ». Par ailleurs, cette thérapie est une intervention coûteuse (10 000 à 15 000 euro/patient/an) et est associée à des effets toxiques. En effet, 5 à 10% des patients sont obligés d'interrompre le traitement avant la fin.

Il est donc nécessaire de mettre au point une composition vaccinale ciblant tous les génotypes.

Plusieurs études montrent aujourd'hui que le contrôle d'une infection due au VHC,

soit naturellement (« résolution spontanée »), soit après traitement (« résolution thérapeutique ») est associé à l'induction ou la potentialisation de réponses immunes à médiation cellulaire faisant intervenir les lymphocytes T-CD4<sup>+</sup> et T-CD8<sup>+</sup> (comme décrit par exemple dans LECHNER, F. et al., Eur. J. Immunol., 30 : 2479-2487 (2000) et dans Thimme R. et al., 2001, J. Exp. Med., 194(10) : 1395-1406).

Les molécules du complexe majeur d'histocompatibilité (CMH ou autrement appelé HLA chez l'homme) sont dites de classe I ou de classe II. Les molécules de classe I sont exprimées sur la quasi-totalité des cellules nucléées et sont capables de présenter des épitopes ou peptides aux de lymphocytes T cytotoxiques (CTL) CD8<sup>+</sup>. Les molécules de classe II sont capables de présenter des épitopes aux cellules T CD4<sup>+</sup>, mais leur expression est restreinte aux cellules présentatrices d'antigène.

Les vaccins contre le virus de l'hépatite C actuellement envisagés sont basés sur l'utilisation de protéines recombinantes adjuvantées, de peptides, de vecteurs d'expression parmi lesquels on peut citer les vecteurs d'origine virale ou bactérienne ou d'ADN nu. Dans ce cas, une ou plusieurs protéines virales ou un ou plusieurs gènes codant pour ces protéines virales sont utilisés.

Lorsque plusieurs protéines virales ou un ou plusieurs gènes codant pour ces protéines virales sont sélectionnés, ceux-ci sont souvent constitués soit par une partie ou l'ensemble des protéines structurales (Makimura et al., 1996, Vaccine, 14: 28-34; Fournillier A., et al, 1999, J. Virology, 73: 7497-7504), soit par les protéines non structurales individuelles ou comprenant au moins deux protéines contiguës (Brinster et al., 2001, Hepatology, 34: 1206-1217), soit par un mélange de protéines structurales et non structurales (Pancholi et al., 2003, J. Virology, 77:382-390).

La demande de brevet WO99/38880 décrit l'utilisation de trois gènes codant séparément pour les trois protéines NS3, NS4 et NS5 (a et b) dans une composition vaccinale comprenant trois vaccins ADN exprimant chacun séparément ces trois protéines. Les auteurs montrent chez la souris l'induction de lymphocytes T spécifiques des trois antigènes. Seul le vaccin exprimant NS5a et b a été testé *in vivo* dans un test de protection.

La demande de brevet WO01/30812 décrit quant à elle l'utilisation d'une protéine de

4

fusion constituée des protéines non structurales NS3, NS4 et NS5a, le cas échéant en association avec la protéine non structurale NS5b. Les auteurs ont indiqué que cette association permettait d'activer les cellules T spécifiques de VHC. Cette demande de brevet décrit simplement la capacité de formulations vaccinales (type ADN nu, adénovirus recombinant ou virus de la vaccine recombinant) exprimant la protéine de fusion NS3 NS4 NS5a ou la protéine NS5a à induire des réponses immunitaires spécifiques et médiées par des lymphocytes T spécifiques.

La Demanderesse a maintenant mis en évidence, contre toute attente, que l'association particulière des protéines non structurales NS3, NS4 et NS5b, NS3 et NS4 étant exprimées de façon colinéaire, présentait un meilleur pouvoir immunogène et protecteur supérieur à celui obtenu avec un vaccin incluant, outre ces protéines non structurales, également la protéine NS5a et/ou d'autres protéines structurales du VHC telles que core, E1 ou E2, et avait un effet sur la capacité des cellules provenant de patients infectés par des souches virales à induire des réponses immunitaires spécifiques.

Ainsi, la présente invention a pour objet une composition peptidique comprenant une polyprotéine NS3/NS4 du virus de l'hépatite C, ainsi qu'un polypeptide NS5b du virus de l'hépatite C.

15

20

25

Elle a également pour objet, les vecteurs incluant les séquences nucléotidiques codant pour cette composition peptidique, tels que les adénovirus et les poxvirus, ainsi que les microorganismes ou cellules hôtes transformés par ces vecteurs.

Elle a enfin pour objet les anticorps dirigés contre la composition peptidique de l'invention, ainsi que l'utilisation de la composition peptidique, des vecteurs et des anticorps pour la préparation d'un médicament destiné à l'inhibition ou le contrôle d'une infection provoquée par le virus de l'hépatite C, et dans une composition vaccinale.

La présente invention propose donc une nouvelle composition peptidique constituée d'une polyprotéine NS3/NS4 et d'un polypeptide NS5b du VHC, laquelle composition a la capacité de stimuler une réponse immunitaire à médiation cellulaire spécifique du VHC, de sorte qu'elle est utile dans le domaine de la vaccination prophylactique et thérapeutique dirigée contre le virus de l'hépatite C.

5

La polyprotéine NS3/NS4 de la composition peptidique de l'invention est constituée de la protéine NS3 et de la protéine NS4a et b, sans interruption dans la séquence peptidique, comme dans la polyprotéine native. En effet, comme indiqué précédemment, le génome du VHC contient un seul cadre de lecture ouvert qui est transcrit en une polyprotéine. Cette polyprotéine du VHC peut être clivée pour produire au moins dix parties distinctes, dans l'ordre NH<sub>2</sub>-Core-E1-E2-p7-NS2-NS3-NS4a-NS4b-NS5a-NS5b-COOH.

La protéine NS3 est une protéine de 630 acides aminés qui apparaît approximativement de l'acide aminé 1027 à l'acide aminé 1657 de la polyprotéine. La protéine NS4, protéine de 314 acides aminés, quant à elle apparaît approximativement de l'acide aminé 1658 à l'acide aminé 1972 (numérotation par rapport au VHC-1) (Choo et al., 1991, Proc. Natl. Acad. Sci., vol 88:2451-2455). La polyprotéine NS3/NS4 apparaît donc approximativement de l'acide aminé 1027 à l'acide aminé 1972.

S'agissant du polypeptide NS5b également contenu dans la composition de l'invention, il est constitué de 590 acides aminés et apparaît approximativement de l'acide aminé 2421 à l'acide aminé 3011 de la polyprotéine (Choo et al., 1991, *supra*).

15

20

25

La protéine NS3 comprend deux domaines structuraux distincts, à savoir un domaine N-terminal doté d'une activité protéasique à sérine active intervenant dans la maturation de la polyprotéine virale et un domaine C-terminal comprenant une activité hélicase associée à une activité NTPasique qui joue un rôle dans la réplication du génome viral.

Par «polyprotéine NS3/NS4 » et «polypeptide NS5b », on entend bien entendu les polyprotéines et polypeptides ayant les séquences en acides aminés natives, provenant de toute souche et isolat du VHC, ainsi que leurs analogues, mutéines et homologues.

Par «analogues » ou » mutéines » de la polyprotéine et du polypeptide, on entend les dérivés biologiquement actifs des molécules de référence qui présentent l'activité souhaitée, à savoir la capacité à stimuler une réponse immunitaire à médiation cellulaire comme défini ci-dessus.

De façon générale, le terme « analogue » se réfère à des composés ayant une séquence et une structure polypeptidique native présentant une ou plusieurs additions, substitutions (généralement conservatrice en termes de nature) et/ou délétions d'acide aminé,

6

par rapport à la molécule native, dans la mesure où les modifications ne détruisent pas l'activité immunogène. Par le terme «mutéine », on entend les peptides présentant un ou plusieurs éléments imitant le peptide («peptoïdes »), tels que ceux décrits dans la demande de brevet PCT WO91/04282. De préférence, l'analogue ou la mutéine ont au moins la même immunoactivité que la molécule native. Des procédés de préparation d'analogues et mutéines polypeptidiques sont connus de l'homme du métier et sont décrits ci-dessous.

Les analogues particulièrement préférés incluent les substitutions conservatrices en nature, c'est-à-dire les substitutions qui prennent place dans une famille d'acides aminés. Spécifiquement, les acides aminés sont généralement divisés en 4 familles, à savoir (1) les acides aminés acides tels que l'aspartate et le glutamate, (2) les acides aminés basiques tels que la lysine, l'arginine et l'histidine, (3) les acides aminés non polaires tels que l'alanine, la leucine, l'isoleucine, la proline, la phénylalanine, la méthionine et le tryptophane et (4) les acides aminés non chargés polaires tels que la glycine, l'asparagine, la glutamine, la cystéine, la sérine, la thréonine et la tyrosine. La phénylalanine, le tryptophane et la tyrosine sont parfois classés en acides aminés aromatiques. Par exemple, on peut prédire de façon raisonnable qu'un remplacement isolé de leucine par de l'isoleucine ou de la valine, d'un aspartate par un glutamate, d'une thréonine par une sérine, ou un remplacement conservateur similaire d'un acide aminé par un autre acide aminé ayant un rapport structurel, n'aura pas d'effet majeur sur l'activité biologique. L'homme du métier déterminera facilement les régions de la molécule peptidique d'intérêt qui peuvent tolérer un changement par référence à aux plots Hopp/Woods et Kyte-Doolite, biens connus dans la technique.

Par «homologie», on entend le pourcentage d'identité entre deux molécules peptidiques, telles que polyprotéines et polypeptides. Deux séquences d'acides aminés sont « sensiblement homologues » l'une par rapport à l'autre lorsque les séquences présentent au moins 60%, de préférence au moins 75%, de préférence encore au moins 80-85%, de préférence encore au moins 90% et d'avantage préféré au moins 95-98% ou plus d'identité de séquence sur une longueur définie des molécules peptidiques.

De manière générale, le terme «identité » se réfère à une correspondance exacte acide aminé par acide aminé de deux séquences peptidiques. Le pourcentage d'identité peut

7

être déterminé par une comparaison directe de l'information de séquence entre deux molécules en alignant les séquences, en comptant le nombre exact de mésappariements entre les deux séquences alignées, en divisant par la longueur de la séquence la plus courte et en multipliant le résultat par 100. Le pourcentage d'identité peut également être déterminé à l'aide de programmes d'ordinateurs tels que ALIGN, Dayhoff, M.O. dans Atlas of Protein Sequence and Structure M.O. Dayhoff ed., 1981, 5 Suppl., 3: 482-489.

Les séquences d'acide nucléique et en acides aminés d'un certains nombre de souches et isolats du VHC, et en particulier de la protéine NS3, de la protéine NS4 et du polypeptide NS5b, ont déjà été déterminées.

Par exemple, l'isolat HCV-J1 est décrit dans Okamoto H. et al., 1992, Nucleic 10 Acids Res., 20: 6410-6410. Les séquences codantes complètes de deux isolats indépendants du VHC, à savoir les isolats HCV-J et -BK, ont été décrits respectivement dans Kato et al., 1990, Proc. Natl. Acda., Sci., 87: 9524-9528 et dans Takamizawa et al., 1991, J. Virol., 65: 1105-1113. S'agissant de l'isolat HCV-1, il est décrit dans Choo et al., 1990, Brit. Med. Bull., 46: 423-441 et dans Choo et al., 1991, supra. L'isolat HVC-H a été décrit dans Inchauspé G. et al ;, 1991, Proc. Natl. Acad. Sci., 88: 10292-10296. L'isolat HCV-G9 a été décrit dans Okamoto H., et al., 1994, J. Gen. Virol., 45: 629-635. Les isolats HCV-J6 et -J8 ont été décrits respectivement dans Okamoto H., et al., 1991, J. Gen. Virol., 72: 2697-2704 et Okamoto H., et al., 1992, Virology, 188: 331-341. L'isolat HVC-BEBE1 a été décrit dans Nako H., et al., 1996, J. Gen. Virol., 141: 701-704 et l'isolat HCV-NZL1 a été décrit dans Sakamoto M., et al., 1994, J. Gen. Virol., 75 : 1761-1768. S'agissant de l'isolat HCV-Tr, il a été décrit dans Chayama K., et al., 1994, J. Gen. Virol., 75 : 3623-3628. Les isolats HCV-ED43 et -EUH1480 ont été décrits respectivement dans Chamberlain R.W., et al., 1997, J. Gen. Virol., 78: 1341-1347 et Chamberlain R.W., et al., 1997, Biochem. Biophys. Res. Commun., 236: 44-49. L'isolat HCV-EUHK2 a été décrit dans Adams A., et al., 1997, Biochem. Biophys. Res. Commun., 234: 393-396. Les isolats HCV-VN235, -VN405 et -VN004 ont été décrits dans Tokita H., et al., 1998, J. Gen. Virol., 79: 1847. Enfin, s'agissant des isolats HCV-JK049 et -JK046, ils ont été décrits dans Tokita H. et al., 1996, J. Gen. Virol., 77: 293-301.

Les souches et isolats du VHC, tel qu'illustrés ci-dessus, peuvent présenter des génotypes différents, à savoir des génotypes 1a (isolats HCV-1, -J1 et -H), 1b (isolats HCV-J et BK), 1c (isolat HCV-G9), 2a (isolat HCV-J6), 2b (isolat HCV-J8), 2c (isolat HCV-BEBE1), 3a (isolat HCV-NZL1), 3b (isolat HCV-Tr), 4a (isolat HCV-ED43), 5a (isolat HCV-EUH1480), 6a (isolat HCV-EUHK2), 7b (isolat HCV-VN235), 8b (isolat HCV-VN405), 9a (isolat HCV-VN004), 10a (isolat HCV-JK049) et 11a (isolat HCV-JK046).

Selon un mode de réalisation de l'invention, NS3 et/ou NS4 et/ou NS5b proviennent de virus de génotypes différents.

Selon un autre mode de réalisation, NS3 et/ou NS4 et/ou NS5b proviennent de virus de même génotype, de préférence de génotype 1b.

La polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b contenus dans la composition peptidique de l'invention peuvent être soit d'origine native, soit d'origine recombinante.

La polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b d'origine native sont obtenus à partir des souches ou isolats du VHC, par le biais de l'utilisation d'amorces oligonucléotidiques synthétiques qui vont servir à amplifier les séquences virales natives, soit à partir de sera de patients infectés par le ou les génotypes viraux ciblés, soit à partir d'ARN viral déjà purifié, provenant par exemple de sang ou de foie de patients, soit à partir d'ADN complémentaire libre ou cloné au préalable dans un vecteur d'expression, soit encore à partir de particules virales purifiées à partir de prélèvements biologiques ou de système de propagation *in vitro*.

La polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b de l'invention d'origine recombinante peuvent également être obtenus par la technique du génie génétique qui comprend les étapes de :

20

- culture d'un microorganisme ou de cellules eucaryotes transformé(es) à l'aide d'une séquence nucléotidique codant pour ladite polyprotéine NS3/NS4 ou pour ledit polypeptide NS5b et
- récupération du peptide produit par ledit microorganisme ou lesdites cellules eucaryotes.

Cette technique est bien connue de l'homme du métier. Pour plus de détails la concernant, on pourra se référer à l'ouvrage ci-après : Recombinant DNA Technology I,

Editors Ales Prokop, Raskesh K Bajpai; Annals of the New-York Academy of Sciences, Volume 646, 1991.

Les séquences nucléotidiques codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b peuvent être préparées par synthèse chimique couplée à une approche de génie génétique ou par génie génétique seul, en utilisant les techniques bien connues de l'homme du métier et décrites par exemple dans Sambrook J. et al., Molecular Cloning : A Laboratory Manual, 1989.

Les séquences nucléotidiques codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b peuvent être insérées dans des vecteurs d'expression dans un système d'expression adapté, afin d'obtenir la composition peptidique de l'invention.

10

20

25

Bien entendu, les séquences nucléotidiques peuvent être insérées dans un seul vecteur d'expression ou bien dans deux vecteurs d'expression différents. Dans ce dernier cas, la séquence codant pour la polyprotéine NS3/NS4 est insérée dans l'un des deux vecteurs et la séquence codant pour le polypeptide NS5b est insérée dans l'autre vecteur, ces deux vecteurs pouvant être de nature identique ou différente.

Ainsi, un autre objet de l'invention consiste en les vecteurs d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5b, ainsi que les moyens nécessaires à son expression.

On entend par moyen nécessaire à l'expression d'un peptide, le terme peptide étant utilisé pour toute molécule peptidique, telle que protéine, polyprotéine, polypeptide, etc., tout moyen qui permet d'obtenir le peptide, tel que notamment un promoteur, un terminateur de transcription, une origine de réplication et de préférence un marqueur de sélection.

Les moyens nécessaires à l'expression d'un peptide sont liés de façon opérationnelle à la séquence d'acide nucléique codant pour le peptide d'intérêt. Par « liés de façon opérationnelle », on entend une juxtaposition desdits éléments nécessaires à l'expression et du gène codant pour le peptide d'intérêt, lesquels sont en une relation telle que cela leur permet de fonctionner de façon attendue. Par exemple, ils peut exister des bases supplémentaires entre le promoteur et le gène d'intérêt tant que leur relation fonctionnelle est préservée.

15

20

Les moyens nécessaires à l'expression d'un peptide peuvent être des moyens homologues, c'est-à-dire inclus dans le génome du vecteur utilisé, ou bien être hétérologues. Dans ce dernier cas, lesdits moyens sont clonés avec le peptide d'intérêt à exprimer.

Des exemples de promoteurs hétérologues comprennent (i) les promoteurs viraux tels que le promoteur SV40 (Virus simien 40), le promoteur du gène de la thimidine-kinase du virus simplex de l'Herpès (TK-HSV-1), le LTR du virus du sarcome de Rous (RSV), le promoteur premier immédiat du cytomégolovirus (CMV) et le promoteur dernier majeur adénoviral (MLP), ainsi que (ii) tout promoteur cellulaire qui contrôle la transcription des gènes codant pour des peptides chez des eucaryotes supérieurs, tel que le promoteur du gène de phosphoglycérate-kinase (PGK) constitutif (Adra et al., 1987, Gene, 60: 65-74), le promoteur des gènes spécifiques du foie alpha1-antitrypsine et FIX et le promoteur SM22 spécifique des cellules du muscle lisse (Moessler et al., 1996, Development, 122: 2415-2425)

Selon un mode de réalisation de l'invention, les séquences nucléotidiques codant pour ladite polyprotéine NS3/NS4 et ledit polypeptide NS5b sont issus de génotypes différents.

Selon un autre mode de réalisation, les séquences nucléotidiques codant pour ladite polyprotéine et ledit polypeptide sont issus d'un virus de même génotype, de préférence le génotype 1b.

Là encore, on entend par «séquence nucléotidique », toutes les séquences codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b natifs, ainsi que pour leurs analogues, mutéines et homologues, tels que définis précédemment.

Lesdites séquences contenues dans le vecteur d'expression peuvent être liées directement entre elles sous le contrôle d'un seul promoteur et/ou d'un seul élément régulateur de l'expression, ou bien elles peuvent être séparées en étant sous la dépendance chacune de promoteurs et/ou régulateurs de l'expression indépendants, identiques ou différents.

A titre de vecteur d'expression qui conviennent aux fins de l'invention, on peut citer par exemple les plasmides, les vecteurs viraux type adenovirus, poxvirus, virus de la vaccine, baculovirus, les vecteurs bactériens du type salmonelle, BCG.

Les adénovirus ont été détectés dans de nombreuses espèces animales, ne s'intègrent

pas et sont peu pathogènes. Ils sont capables d'infecter une variété de types cellulaires, les cellules en division et les cellules en repos. Ils possèdent un tropisme naturel pour les épithéliums bronchiques. De plus, ils ont été utilisés en tant que vaccins entériques vivants pendant de nombreuses années avec un excellent profile de sécurité. Enfin, on peut les faire pousser facilement et les purifier en grande quantité. Ces caractéristiques ont fait que les adénovirus sont particulièrement appropriés pour une utilisation en tant que vecteurs d'expression et notamment en tant vecteurs de thérapie génique à des fins thérapeutiques et vaccinales.

Selon un mode de réalisation préféré, le vecteur de l'invention est un adénovirus.

10

Des exemples d'adénovirus à utiliser dans la présente invention peuvent être dérivés de toute source d'origine humaine ou animale, en particulier d'origine canine (par exemple CAV-1 ou CAV-2; référence Genbank CAV1GENOM et CAV77082, respectivement), d'origina avienne (référence Genbank AAVEDSDNA), d'origine bovine (telle que BAV3, Seshidhar Reddy et al., 1998, J. Virol., 72: 1394-1402), d'origine ovine, féline, porcine, d'origine simienne, ou bien d'un de leurs hybrides. Tout sérotype peut être utilisé. Toutefois, les adénovirus d'origine humaine sont préférés et en particulier l'adénovirus 5 (AdIV).

De façon générale, les virus cités sont disponibles dans les collections ATCC et ont fait l'objet de nombreuses publications décrivant leur séquence, leur organisation et leur biologie, ce qui permet à l'homme du métier de les appliquer facilement. Par exemple, la séquence de l'adénovirus type 5 est décrite dans la base de donnée Genbank (M73260 et M29978) et est incorporée ici par référence.

Le génome des adénovirus est constitué d'une molécule d'ADN linéaire double brin d'environ 36 kb portant plus d'environ 30 gènes nécessaires pour terminer le cycle viral. Les premiers gènes sont divisés en 4 régions dispersées dans le génome de l'adénovirus (E1 à E4). Les régions E1, E2 et E4 sont essentielles pour la réplication virale. La région E3 est considérée comme une région non essentielle sur la base de l'observation que les virus mutants apparaissant naturellement ou les virus hybrides ayant perdu cette région E3 continuent à se répliquer comme les virus de type sauvage dans les cellules cultivées (Kelly et Lewis, 1973, J. Virol., 12:643-652). Les derniers gènes (L1 à L5) codent en majorité pour

20

25

les protéines structurales constituant la capside virale. Ils chevauchent au moins en partie les premiers motifs de transcription et sont transcrits à partir d'un promoteur unique (MLP pour « Major Late Promoter »). De plus, le génome adénoviral porte aux deux extrémités des régions à action en cis essentielles pour la réplication d'ADN, respectivement les motifs de répétition inversés 5' et 3' (ITRs pour « Inverted Terminal Repeats ») et une séquence d'empaquetage.

Les adénovirus actuellement utilisés dans les protocoles de thérapie génique sont dénués de la majorité de la région E1, ce qui rend les virus déficients au niveau de leur réplication pour éviter leur dissémination dans l'environnement et dans l'organisme hôte. En outre, la plupart des adénovirus sont également dénués de la région E3 afin d'accroître leur capacité de clonage. La faisabilité du transfert de gène en utilisant ces vecteurs a été démontrée dans une variété de tissus *in vivo* (voir par exemple Yei et al., 1994, Hum. Gene Ther., 5: 731-744; Dai et al., 1995, Proc. Natl. Acad Sci. USA, 92: 1401-1405; US6,099,831; et US6,013,638).

De préférence, les promoteurs utilisés dans les adénovirus comme vecteur d'expression, sont des promoteurs hétérologues tels que les promoteurs le CMV et le SV40.

De préférence encore, le promoteur CMV est le promoteur de la polyprotéine NS3/NS4 et le vecteur d'expression comprend comme séquence nucléotidique codant pour ladite polyprotéine la cassette d'expression CMV-NS3-NS4.

Par «cassette d'expression», on entend une séquence d'ADN contenant un promoteur et un cadre de lecture ouvert pour l'expression du peptide d'intérêt, à insérer dans un vecteur.

De préférence également, le promoteur SV40 est le promoteur du polypeptide NS5b et le vecteur d'expression comprend comme séquence nucléotidique codant pour ledit polypeptide la cassette d'expression SV40-NS5b.

Selon un mode de réalisation de l'invention, le génome de l'adénovirus est modifié de façon à remplacer la région E1 par la cassette d'expression CMV-NS3-NS4 et à remplacer la région E3 par la cassette d'expression SV40-NS5b.

Les méthodes de suppression et d'insertion de séquences d'ADN dans des vecteurs

d'expression sont largement connues de l'homme du métier et consistent notamment en des étapes de digestion cnzymatique et ligature.

Un autre vecteur d'expression particulièrement approprié aux fins de l'invention est un poxvirus, lequel constitue un autre mode de réalisation de l'invention.

Les poxvirus constituent un groupe de virus complexe enveloppés, se distinguant principalement par leur morphologie inhabituelle, leur grand génome d'ADN et leur site cytoplasmique de réplication. Le génome de plusieurs éléments des poxviridae, comprenant la souche virale de la vaccine de Copenhagen (VV) (Goebel et al., 1990, Virol. 179: 247-266 et 517-563) et la souche du virus de la vaccine modifié d'Ankara (MVA) (Antoine et al., 1998, Virol., 244 : 635-396), a été cartographié et séquencé. La souche VV possède un génome d'ADN double brin d'environ 192 kb codant pour environ 200 protéines dont approximativement 100 sont impliquées dans l'assemblage du virus. La souche MVA est une souche du virus de la vaccine hautement atténuée, générée par plus de 500 passages en série de la souche d'Ankara du virus de la vaccine (CVA) sur des fibroblastes d'embryons de poulet (Mayr et al., 1975, Infection, 3: 6-16). Le virus MVA a été déposé devant la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes (CNCM) sous le numéro F721. La détermination de la séquence complète du génome du MVA et la comparaison avec celui du VV permet l'identification précise des altérations qui sont apparues dans le génome viral et la définition de sept délétions (I à VII) et de nombreuses mutations conduisant à des cadres de lecture ouverts fragmentés (Antoine et al., 1998, Virology, 244 : 365-396).

D'autres exemples de poxvirus appropriés aux fins de l'invention comprennent le pox du canari, le pox de volaille, le pox de vache, l'entomopox, le pox de singe, le pox de porc et le pox de pingouin.

Le poxvirus se trouve sous deux formes morphologiquement distinctes, appelées virus mature intracellulaire (IMV) et virus extracellulaire enveloppé (EEV).

Le poxvirus utilisé comme vecteur d'expression de l'invention présente au moins l'une des caractéristiques suivantes, prises seules ou en association :

(i) le poxvirus est un virus MVA,

5

10

15

20

25

(ii) le poxvirus est sous forme morphologique IMV, et

15

20

le génome du poxvirus est modifié de façon à insérer la cassette d'expression
 NS3/NS4 et à insérer la cassette d'expression NS5b.

Lorsque le génome du poxvirus est modifié de façon à insérer les deux cassettes d'intérêt, les moyens nécessaires à leur expression sont homologues. Ainsi, dans le cas où on utilise le virus MVA, l'expression de NS3/NS4 peut être par exemple sous le contrôle du promoteur ph5r de sorte que la cassette d'expression correspondante est ph5r-NS3-NS4, et l'expression de NS5b peut être par exemple sous le contrôle du promoteur p7.5 de sorte que la cassette d'expression correspondante est p7.5-NS5b, et vice et versa.

Selon un mode de réalisation particulier, lorsque le génome du poxivirus est modifié de façon à insérer les deux cassettes d'intérêt, les deux dites cassettes d'expression sont orientées dans le même sens.

Selon un autre mode de réalisation particulier, elles sont orientées en sens opposé.

Là encore, les cassettes d'expression sont insérées dans le génome du poxvirus de façon connue par l'homme du métier, comme indiqué précédemment.

Les vecteurs de l'invention peuvent également comprendre des séquences nécessaires au ciblage des peptides vers des compartiments cellulaires particuliers. Un exemple de ciblage peut être le ciblage vers le réticulum endoplasmique obtenu en utilisant des séquences d'adressage du type de la séquence leader issue de la protéine E3 de l'adénovirus (Ciernik I.F., et al., The Journal of Immunology, 1999, 162, 3915-3925).

Ils peuvent également comprendre des séquences nécessaires au ciblage vers les cellules dendritiques et au ciblage à la membrane des cellules.

L'invention a également pour objet les microorganismes et les cellules eucaryotes transformés par un vecteur d'expression de l'invention.

A titre d'exemples de microorganisme qui conviennent aux fins de l'invention, on peut citer les levures, telles que celles des familles suivantes: Saccharomyces, Schizosaccharomyces, Kluveromyces, Pichia, Hanseluna, Yarowia, Schwaniomyces, Zygosaccharomyces, Saccharomyces cerevisiae, Saccharomyces carlsbergensis et Kluveromyces lactis étant préférées; et les bactéries, telles que E. coli et celles des familles suivantes: Lactobacillus, Lactococcus, Salmonella, Strptococcus, Bacillus et

15

25

Streptomyces.

A titre d'exemples de cellules eucaryotes, on peut citer les cellules provenant d'animaux tels que les mammifères, les reptiles, les insectes et équivalent. Les cellules eucaryotes préférées sont les cellules provenant du hamster chinois (cellules CHO), du singe (cellules COS et Vero), du rein de hamster nain (cellules BHK), du rein de cochon (cellules PK 15) et du rein de lapin (cellules RK13, les lignées cellulaires humaines de l'ostéosacorme (cellules 143 B), les lignées cellulaires humaines HeLa et les lignées cellulaires humaines de l'hépatome (du type cellules Hep G2), ainsi que les lignées cellulaires d'insecte (par exemple de Spodoptera frugiperda).

Les cellules hôtes peuvent être fournies dans des cultures en suspension ou en flacon, dans des cultures fissulaires, des cultures d'organe et équivalent. Les cellules hôtes peuvent également être des animaux transgéniques.

L'invention concerne également des anticorps dirigés contre l'une des compositions peptidiques de l'invention telles que définies précédemment ou bien contre l'un des vecteurs d'expression de l'invention tels que définis précédemment.

Les anticorps selon l'invention sont soit des anticorps polyclonaux, soit monoclonaux.

Les anticorps polyclonaux susmentionnés peuvent être obtenus par immunisation d'un animal avec la composition peptidique de l'invention ou bien avec le vecteur de l'invention à titre «d'antigène d'intérêt », suivie de la récupération des anticorps recherchés sous forme purifiée, par prélèvement du sérum dudit animal, et séparation desdits anticorps des autres constituants du sérum, notamment par chromatographie d'affinité sur une colonne sur laquelle est fixée un antigène spécifiquement reconnu par les anticorps, notamment un antigène viral d'intérêt.

Les anticorps monoclonaux peuvent être obtenus par la technique des hybridomes dont le principe général est rappelé ci-après.

Dans un premier temps, on immunise un animal, généralement une souris, (ou des cellules en culture dans le cadre d'immunisations *in vitro*) avec la composition peptidique de l'invention ou bien avec le vecteur de l'invention à titre «d'antigène d'intérêt », dont les lymphocytes B sont alors capables de produire des anticorps contre ledit antigène. Ces

16

lymphocytes producteurs d'anticorps sont ensuite fusionnés avec des cellules myélomateuses "immortelles" (murines dans l'exemple) pour donner lieu à des hybridomes. A partir du mélange hétérogène des cellules ainsi obtenu, on effectue alors une sélection des cellules capables de produire un anticorps particulier et de se multiplier indéfiniment. Chaque hybridome est multiplié sous la forme de clone, chacun conduisant à la production d'un anticorps monoclonal dont les propriétés de reconnaissance vis-à-vis de l'antigène d'intérêt pourront être testées par exemple en ELISA, par immunotransfert en une ou deux dimensions, en immunofluorescence, ou à l'aide d'un biocapteur. Les anticorps monoclonaux ainsi sélectionnés, sont par la suite purifiés notamment selon la technique de chromatographie d'affinité décrite ci-dessus.

Les compositions peptidiques, les vecteurs d'expression, les séquences nucléotidiques codant pour ladite polyprotéine NS3/NS4 et ledit polypeptide NS5b, ainsi que les anticorps de l'invention sont particulièrement efficaces pour l'inhibition, la prévention et le contrôle de l'infection des patients porteurs du virus du VHC, de sorte que leur utilisation pour la préparation d'un médicament constitue un autre objet de l'invention.

10

15

25

La présente invention concerne également une composition pharmaceutique, notamment vaccin, contenant à titre de substance active la composition peptidique de l'invention, ou bien un vecteur d'expression de l'invention, ou bien un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 avec un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5b, ou bien les séquences nucléotidiques codant pour ladite polyprotéine NS3/NS4 et ledit polypeptide NS5b, lesdites séquences nucléotidiques correspondant aux séquences contenues dans les vecteurs d'expression de l'invention, placées sous le contrôle d'éléments nécessaires à une expression constitutive et/ou inductible desdits peptides, ou bien l'un au moins des anticorps de l'invention.

Par éléments nécessaires à une expression constitutive des peptides, on entend un promoteur ubiquitaire ou spécifique des cellules eucaryotes.

A titre d'éléments nécessaires à une expression inductible des peptides, on peut citer les éléments de régulation de l'opéron de E. coli pour la résistance à la tétracycline (Gossen

20

25

M. et al, Proc Natl Acad Sci USA, 89: 5547-5551 (1992).

Selon un mode de réalisation particulier de l'invention, la composition pharmaceutique contient également un véhicule pharmaceutiquement approprié. Bien entendu, l'homme du métier déterminera facilement la nature du véhicule pharmaceutiquement approprié et la quantité de polypeptides à utiliser en fonction des constituants de la composition pharmaceutique.

La quantité et la nature du véhicule pharmaceutiquement approprié peuvent être facilement déterminées par l'homme du métier. Elles sont choisies selon la forme pharmaceutique et le mode d'administration souhaités.

Les compositions pharmaceutiques de l'invention sont appropriées pour l'administration orale, sublinguale, sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, topique, locale, intratrachéale, intranasale, transdermique, rectale, intraoculaire, intra-auriculaire, ledit principe actif pouvant être administré sous forme unitaire d'administration.

Les formes unitaires d'administration peuvent être par exemple des comprimés, des gélules, des granules, des poudres, des solutions ou suspensions orales injectables, des timbres transdermiques (« patch »), des formes d'administration sublinguale, buccale, intratrachéale, intraoculaire, intranasale, intra-auriculaire, par inhalation, des formes d'administration topique, transdermique, sous-cutanée, intramusculaire ou intraveineuse, des formes d'administration rectale ou des implants. Pour l'administration topique, on peut envisager des crèmes, gels, pommades, lotions ou collyres.

Ces formes galéniques sont préparées selon les méthodes usuelles des domaines considérés.

Les dites formes unitaires sont dosées pour permettre une administration journalière de 0,001 à 10 mg de substance active par kg de poids corporel, selon la forme galénique.

Il peut y avoir des cas particuliers où des dosages plus élevés ou plus faibles sont appropriés; de tels dosages ne sortent pas du cadre de l'invention. Selon la pratique habituelle, le dosage approprié à chaque patient est déterminé par le médecin selon le mode d'administration, le poids et la réponse du patient.

Selon un autre mode de réalisation de l'invention, la présente invention concerne

15

20

25

également une méthode de traitement des pathologies associées au virus de l'hépatite C qui comprend l'administration, à un patient, d'une dose efficace d'un médicament de l'invention.

Les compositions pharmaceutiques de l'invention contiennent de préférence à titre de substance active un des vecteurs de l'invention ou bien un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 avec un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5b, de sorte qu'elles sont utiles en vaccination prophylactique et thérapeutique.

La vaccination prophylactique et thérapeutique peut être mise en œuvre par injection d'un vaccin à base d'un ou plusieurs vecteurs d'expression de l'invention, dans la mesure où le ou les vecteurs d'expression codent au final pour la polyprotéine NS3/NS4 et pour le polypeptide NS5b à titre de substance active, injection suivie de rappels ou non. Elle peut également être mise en œuvre en injectant deux types de vecteurs d'expression de l'invention différents, tout d'abord un adénovirus, puis un poxvirus, de façon simultanée ou différée dans le temps, et vice et versa.

Ces vecteurs peuvent être contenus dans un kit pharmaceutique.

Aussi, un autre objet de l'invention consiste en des kits pharmaceutiques, notamment vaccinaux, comprenant au moins un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et au moins un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5b.

Un autre objet de l'invention consiste en des kits pharmaceutiques, notamment vaccinaux, comprenant au moins un vecteur d'expression de type adénovirus tel que défini précédemment et/ou au moins un vecteur d'expression de type poxvirus tel que défini précédemment.

La vaccination prophylactique et thérapeutique peut également être mise en œuvre par injection d'un vaccin à base d'au moins un vecteur d'expression de l'invention, ou bien un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 avec un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5b, et d'au moins une composition pharmaceutique de l'invention constituée de la composition peptidique de l'invention ou des anticorps de l'invention. Elle

peut également être mise en œuvre par injection d'un vaccin à base d'au moins un vecteur d'expression de l'invention, ou bien un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 avec un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5b, et d'au moins une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et pour le polypeptide NS5b.

Aussi, un autre objet de l'invention consiste en des kits pharmaceutiques, notamment vaccinaux, comprenant au moins un vecteur d'expression de l'invention, ou bien un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 avec un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5b, et au moins une composition pharmaceutique de l'invention ou au moins une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et pour le polypeptide NS5b.

10

15

20

25

La présente invention sera mieux comprise à l'aide des exemples suivants donnés uniquement à titre illustratif et non limitatif, ainsi qu'à l'aide des figures 1 à 7 annexées, sur lesquelles :

- la figure 1A à 1K représente les cartes des différents plasmides utilisés pour l'obtention d'un adénovirus AdNS3NS4NS5b selon l'invention, sur lesquelles sont indiqués les sites des différentes enzymes de restriction et l'emplacement des fragments de séquence codant pour NS3/NS4 et pour NS5b,
- la figure 2A à 2H représente les cartes des différents plasmides utilisés pour l'obtention d'un poxvirus MAV NS3NS4NS5b selon l'invention, sur lesquelles sont indiqués les sites des différentes enzymes de restriction et l'emplacement des fragments de séquence codant pour NS3/NS4 et pour NS5b,
- la figure 3 donne la réponse cellulaire induite par l'adénovirus AdNS3NS4, soit selon le test CTL (figure 3A) où on a utilisé l'épitope GLL pour stimuler les splénocytes en culture et pour charger les cibles du CTL et dont le résultat est exprimé en pourcentage de lyse spécifique en fonction du rapport effecteur/cible, soit selon le test ELISPOT (figure 3B), spécifique pour l'épitope GLL, où le résultat est donné en nombre de spots/10<sup>6</sup> cellules,

- la figure 4 donne la réponse cellulaire induite par l'adénovirus AdNS5b selon le test ELISPOT, spécifique des épitopes ALY et KLP,
- la figure 5 donne la réponse cellulaire induite par l'adénovirus AdCE1E2 selon le test CTL où on a utilisé l'épitope DLM pour stimuler les splénocytes en culture et pour charger les cibles du CTL et dont le résultat est exprimé en pourcentage de lyse spécifique en fonction du rapport effecteur/cible,
- la figure 6 donne le titre de virus recombinant de la vaccine, résultant du test d'épreuve, en pfu/ml/mg ovaire, pour les 4 groupes de 8 souris immunisées par les différentes combinaisons d'adénovirus : AdNS3NS4 + AdNS5b (1<sup>cr</sup> groupe), les adénovirus AdNS3NS4 + AdNS5b + AdNS5b + AdNS5b (2ème groupe), les adénovirus AdNS3NS4 + AdNS5b + AdCE1E2 (3ème groupe) et l'adénovirus AdβGal (4ème groupe) et
- la figure 7 donne le titre de virus recombinant de la vaccine, résultant du test d'épreuve, en pfu/ml/mg ovaire, pour les 3 groupes de 8 souris immunisées par les différentes combinaisons d'adénovirus suivantes : AdNS3NS4NS5b (1<sup>er</sup> groupe), AdNS3NS4 + AdNS5b (2<sup>ème</sup> groupe) et AdβGal (3<sup>ème</sup> groupe).

## Exemple 1 : Préparation d'un adénovirus permettant l'expression des protéines NS3/NS4 et NS5b selon l'invention

#### <u>1 Adénovirus</u>

5

10

15

20

25

Les adénovirus recombinants sont générés par transfection (CaPO<sub>3</sub>) de la lignée de complémentation 293 (Graham, Smiley, et al. 1977) après linéarisation des génomes par PacI. Les virus recombinants se propagent et sont amplifiés sur cette même lignée, et leur purification est réalisée à partir des cellules infectées. Les cellules sont récupérées par centrifugation (1500 tpm (tours par min), 10 min) et lysées par 3 cycles de congélation/décongélation. Le lysat cellulaire est clarifié par deux centrifugations (2000 tpm, 10 min; 8000 tpm, 15 min), puis purifié par deux ultracentrifugations successives. La première est réalisée sur un gradient de Chlorure de Césium (densités 1,4 et 1,25) à 30000 tpm pendant 1 heure. La seconde est réalisée sur un coussin de Chlorure de Césium (densité

1,34) à 35000 tpm pendant 18 heures. Les phases contenant les virions sont prélevées et diluées de moitié dans un tampon saccharose 60%. Les suspensions virales sont alors dialysées contre du tampon de formulation (pour 10 litres: 3423g de saccharose; 12,11g de Tris; 2,033g de MgCl<sub>2</sub>; 87,7g de NaCl), puis aliquotées. Leur titrage est réalisé par immunofluorescence indirecte sur cellules 293 infectées par différentes dilutions virales et marquées par un anticorps spécifique de la DNA-Binding Protein adénovirale ( $\alpha$ 72K B6-8) (Reich, Sarnow, et al. 1983).

#### 2 Préparation de l'adénovirus AdNS3NS4

Cet adénovirus permet l'expression du gène codant pour la polyprotéine NS3/NS4 (SEQ ID N°1 et 2) sous le contrôle du promoteur CMV.

2.1 <u>Amplification par PCR de la séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4</u>

Pour ce faire, on a utilisé les oligonucléotides suivants :

oIV166: 5'-GGG GGG GCT ATG GCG CCT ATC ACG GCC TA-3' (SEQ ID N°9)

oIV171: 5'-GGG GGG ACG CGT TTA GCA TGG CGT GGA GCA GT-3' (SEQ ID N°10)

ainsi que les réactifs suivants:

Taq DNA Polymérase, tampon PCR, MgCl 1,5mM et dNTP 10mM (Invitrogen).

Les conditions de PCR ont été les suivantes :

20 5 min à 94°C, puis

30 cycles de la série : 45 s à 94°C, 45 s à 62°C et 1 min à 72°C, puis

10 min à 72°C

2.2 <u>Insertion du fragment de PCR NS3/NS4 dans le plasmide de transfert</u> pTG13387

- On a effectué les étapes suivantes :
  - Digestion enzymatique du plasmide <u>pTG13387</u> (figure 1A, Transgène) par *NheI/MluI* (NheI, Invitrogen dans React 4 Buffer et MluI, Invitrogen dans React 3 Buffer)
  - Digestion enzymatique du fragment NS3/NS4 par NheI/MluI
  - Ligature(T4 DNA Ligase (Invitrogen)),

- Transformation bactérienne (souche 5K, Transgène)
- Sélection des clones bactériens sur milieu LB (Difco) + ampicilline (100 µg/ml, Duchefa)
- Maxi-préparation plasmidique (Qiagen, selon le protocole du fournisseur) d'un clone positif après analyse de restriction
- Analyse de restriction: digestion par SmaI (Invitrogen dans React 4 Buffer) et obtention de fragments de: 5450, 2164, 909, 214 et 180 pb
  - Obtention du plasmide <u>pIV315</u> délété de sa région E1 et contenant la séquence NS3/NS4 sous le contrôle du promoteur CMV (figure 1B).
- 2.3 <u>Recombinaison homologue avec le génome adénoviral complet délété de sa</u>

  10 <u>région E3 contenu dans le plasmide pTG6624</u>

On a effectué les étapes suivantes :

- Digestion enzymatique du plasmide obtenu ci-dessus <u>pIV315</u> par *PacI/PvuI* (*PacI* dans tampon NEB1, Biolabs et *PvuI* dans React 7 Buffer, Invitrogen); isolement sur gel d'agarose du fragment contenant la cassette pCMV-NS3-NS4
- Digestion enzymatique du plasmide <u>pTG6624</u> (figure 1C) par ClaI (dans React 1 Buffer, Invitrogen)
  - Transformation bactérienne (souche BJ, Transgène) pour effectuer la recombinaison homologue entre les deux fragments plasmidiques
  - Sélection des clones bactériens sur milieu LB + ampicilline (100 μg/ml)
- Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction
  - Analyse de restriction : digestion par *Sma*I et obtention de fragments de : 2263, 621, 3814, 214, 2164, 909, 180, 2463, 6480, 1398, 4456, 1455, 3540, 3386, 230 et 3685 pb
  - Obtention du génome adénoviral complet Adénovirus AdNS3NS4, délété de ses régions E3 et E1, cette dernière ayant été remplacée par la cassette d'expression pCMV-NS3-NS4 (pIV317, figure 1D).

#### 3 Préparation de l'adénovirus AdNS3NS4NS5b

Cet adénovirus permet l'expression du gène codant pour la polyprotéine NS3/NS4 sous le contrôle du promoteur CMV et l'expression du gène codant pour le polypeptide NS5b sous le contrôle du promoteur SV40

## 3.1 Construction du plasmide de transfert permettant le clonage dans la région E3 de l'adénovirus d'une séquence codante sous le contrôle du promoteur CMV

On a mis en œuvre les étapes suivantes :

- Digestion enzymatique du plasmide  $\underline{pTG4664}$  (figure 1E, Transgène) par  $Bgl\Pi$  (dans React
- 5 3 Buffer, Invitrogen)
  - Digestion enzymatique du plasmide <u>pTG13074</u> (figure 1F, Transgène) par *BamHI/BgI*II (dans React 3 Buffer, Invitrogen)
  - Ligature (T4 DNA ligase), transformation bactérienne (souche 5K)
  - Sélection des clones bactériens sur milieu LB + ampicilline (100  $\mu$ g/ml)
- 10 Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction
  - Analyse de restriction: digestion par SmaI et obtention de fragments de : 4940, 1305 et 230 pb
  - Obtention du plasmide <u>pIV267</u> (figure 1G)
  - Digestion du plasmide ainsi obtenu <u>pIV267</u> par *ClaI/Mun*I (dans React 1 Buffer, Invitrogen)
    - Traitement par la DNA Polymerase I, Large (Klenow) Fragment (dans React 2 Buffer, Invitrogen)
    - Ligature (T4 DNA Ligase)

15

- Transformation bactérienne (souche 5K)
- Sélection des clones bactériens sur milieu LB + ampicilline (100 μg/ml)
  - Maxi-préparation plasmidique (Qiagen)
  - Analyse de restriction: digestion par SmaI et obtention de fragments de : 4692, 1305 et 230 pb
  - Obtention du plasmide pIV270, plasmide de transfert permettant le clonage dans la région
- 25 E3 de l'adénovirus d'une séquence codante sous le contrôle du promoteur CMV (figure 1H).
  - 3.2 Remplacement du promoteur CMV par le promoteur SV40 dans pIV270

On a effectué les étapes suivantes :

- Amplification par PCR du fragment nucléotidique correspondant au promoteur SV40, à partir du plasmide commercial pcDNAHygro (Clonetech) grâce aux oligonucléotides suivants:

- <u>oIV232</u>: 5'-GGG GGG AGA TCT CCA GCA GGC AGA AGT ATG-3' (SEQ ID N°11)
- 0IV233: 5'-GGG GGG GTC GAC CGA AAA TGG ATA TAC AAG CTC-3' (SEQ ID N°12)
- 5 et selon le mode opératoire décrit dans le point 2.1 ci-dessus, à ceci près qu'on a utilisé une température de 58°C à la place de 62°C
  - Digestion enzymatique de <u>pIV270</u> par BgIII/SalI (dans React 10 Buffer, Invitrogen)
  - Digestion enzymatique du fragment de PCR par BglII/SalI
  - Ligature (T4 DNA ligase), transformation bactérienne (souche 5K)
- 10 Sélection des clones bactériens sur milieu LB + ampicilline (100 μg/ml)
  - Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction
  - Analyse de restriction : digestion par *Smal* et obtention de fragments de : 4692, 719, 80 et 230 pb
  - Obtention du plasmide pIV330, plasmide de transfert permettant le clonage dans la région
- E3 de l'adénovirus d'une séquence codante sous le contrôle du promoteur SV40 (figure 11).
  - 3.3 <u>Insertion du fragment de PCR NS5b dans le plasmide de transfert pIV330</u> On a effectué les étapes suivantes :
  - Amplification par PCR de la séquence nucléotidique codant pour la protéine NS5b (SEQ ID N°3 et 4) grâce aux oligonucléotides suivants:
- <u>oIV212</u>: 5'-GGG GGG TCT AGA ATG TCA ATG TCC TAC ACA TGG AC-3' (SEQ ID N°13)
  - 0IV218: 5'-GGG GGG TCT AGA TTA CCG GTT GGG GAG CAG GT-3' (SEQ ID N°14)
  - et selon le mode opératoire décrit dans le point 2.1 ci-dessus, à ceci près qu'on a utilisé une température de 60°C à la place de 62°C
  - Digestion enzymatique du plasmide <u>pIV330</u> obtenu ci-dessus par *Xba*I (dans React 2 Buffer, Invitrogen)
  - Digestion enzymatique du fragment de PCR par XbaI
  - Ligature (T4 DNA Ligase), transformation bactérienne (souche 5K)

- Sélection des clones bactériens sur milieu LB + ampicilline (100  $\mu g/ml$ )
- Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction
- Analyse de restriction : digestion par *Sma*I et obtention de fragments de : 4692, 1505, 760, 719 et 230 pb
- Obtention du plasmide <u>pIV336</u>, plasmide de transfert dans la délétion E3 contenant la séquence NS5b sous le contrôle du promoteur SV40 (figure 1J)

## 3.4 <u>Recombinaison homologue avec le génome adénoviral recombinant pIV317 pour obtenir l'adénovirus du titre</u>

On a mis en œuvre les étapes suivantes :

- Digestion du plasmide <u>pIV317</u> obtenu dans le point 2.3 ci-dessus par SrfI (dans Universal Buffer, Stratagene)
  - Digestion du plasmide <u>pIV336</u> obtenu dans le point 3.3 par *NheI/Sac*II (dans Buffer T, Amersham Pharmacia Biotech) et isolement sur gel d'agarose du fragment contenant la cassette pSV40-NS5b
- Transformation bactérienne (souche BJ) pour effectuer la recombinaison homologue entre les deux fragments plasmidiques
  - Sélection des clones bactériens sur milieu LB + ampicilline (100  $\mu g/ml$ )
  - Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction
  - Analyse de restriction: digestion par SmaI et obtention de fragments de: 6480, 4456,
- 20 3814, 3540, 3386, 2739, 2463, 2263, 2164, 1455, 1398, 1105, 909, 760, 719, 621, 230, 214 et 180 pb
  - Obtention du génome adénoviral complet souhaité, délété de la région E1, celle-ci ayant été remplacée par la cassette d'expression pCMV-NS3-NS4, et délété de la région E3, celle-ci ayant été remplacée par la cassette d'expression pSV40-NS5B (plasmide pIV342, figure 1K).

## 4 Confirmation de l'expression des antigènes insérés dans les différents adénovirus

L'expression des antigènes du VHC codés par les adénovirus AdNS3NS4, AdNS5b et AdNS3NS4NS5b a été vérifiée par Western blot après infection de cellules Huh7.

15

Comme attendu, tous les antigènes ont été exprimés.

## Exemple 2: Préparation d'un poxvirus permettant l'expression des protéines NS3/NS4 et NS5b selon l'invention

#### 5 <u>1 Poxvirus MVA</u>

La souche Modified Virus Ankara MVATG N33 a été fourni par TRANSGENE S.A. (Strasbourg, France).

## <u>2 Préparation du plasmide de transfert permettant l'expression du gène</u> <u>NS3/NS4 sous le contrôle du promoteur ph5r</u>

2.1 Construction du vecteur pIV250 contenant les bras de recombinaison BRG2 et BRD2 du MVA, ainsi que le gène de sélection GPT sous le contrôle du promoteur ph5r (MVA), suivi d'un deuxième promoteur ph5r pour permettre l'expression du gène d'intérêt

Dans ce point, on souhaite l'insertion du fragment ph5r-GPT-BRG3-ph5r (provenant du plasmide pTG9997, Transgène) dans le plasmide pTG6018 (Transgène) contenant les bras de recombinaison BRG2 et BRD2.

Pour ce faire, on a effectué les étapes suivantes :

- Digestion enzymatique par BamHI/SacI (dans React 2 Buffer, Invitrogen) du vecteur pTG6018 (figure 2A)
- Digestion enzymatique par *BamH*I, puis digestion partielle par *Sac*I du plasmide pTG9997 (figure 2B)
  - Purification selon le protocole de QIAGEN du fragment de restriction de 1047 pb qui contient la séquence codant pour ph5r-GPT-BRG3-ph5r
  - Ligature (T4 DNA Ligase), transformation bactérienne (souche TG1, Statagene)
  - Sélection des clones bactériens sur ampicilline (100 μg/ml)
- Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction (*EcoRV* + *Hind*III (dans React 2 Buffer, Invitrogen) : fragments de 246, 439, 476, 826 et 2789 pb ; *SacI* : fragments de 915 et 3861 pb)
  - Obtention du plasmide visé (pIV250, figure 2C).
    - 2.2 Amplification par PCR de la séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine

#### NS3/NS4

On a utilisé les oligonucléotides suivants :

- oIV225: 5'- GGG GGG CTG CAG ATG GCG CCT ATC ACG GCC TA -3' (SEQ ID  $N^{\circ}15$ )
- 5 oIV226: 5'- GGG GGG TCT AGA TTA GCA TGG CGT GGA GCA GT -3' (SEQ ID N°16)
  - et selon le mode opératoire décrit dans l'exemple 1, point 2.1 ci-dessus, à ceci près qu'on a utilisé une température de 52°C à la place de 62°C
    - 2.3 Insertion du fragment de PCR NS3-NS4 dans le plasmide pIV250
- 10 Pour ce faire, on a effectué les étapes suivantes :
  - Digestion enzymatique du plasmide pIV250 obtenu dans le point 2.1 ci-dessus par PstI (dans React 2 Buffer, Invitrigen)/XbaI
  - Digestion enzymatique du fragment PCR NS3/NS4 par PstI/XbaI
  - Ligature (T4 DNA Ligase), transformation bactérienne (souche TG1)
- Sélection des clones bactériens sur ampicilline (100 μg/ml)
  - Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction :(HindIII (dans React 2 Buffer, Invitrogen) : fragments de 4763 et 2789 pb ; SphI (dans React 6 Buffer, Invitrogen) : 1534 et 5991 pb ; NcoI (dans React 3 Buffer, Invitrogen) : 2764 et 4761 pb)
- Obtention du plasmide de transfert contenant la séquence codant pour la polyprotéine NS3/NS4 sous le contrôle du promoteur ph5r (pIV327, figure 2D).

## <u>3 Préparation du plasmide pIV328 permettant l'expression de la protéine NS5b sous le contrôle du promoteur p7.5</u>

3.1 <u>Amplification par PCR de la séquence nucléotidique codant pour la protéine</u>
25 <u>NS5b</u>

On a utilisé les oligonucléotides suivants :

- oIV227 : 5'- GGG GGG GTC GAC ATG TCA ATG TCC TAC ACA TGG AC -3' (SEQ ID  $N^{\circ}17$ )
- oIV228: 5'- GGG GGG GCA TGC TTA CCG GTT GGG GAG CAG GT -3' (SEQ ID

N°18)

25

et selon le mode opératoire décrit dans l'exemple 1, point 2.1 ci-dessus, à ceci près qu'on a utilisé une température de 52°C à la place de 62°C.

#### 3.2 Obtention du plasmide

- 5 On a effectué les étapes suivantes :
  - Digestion enzymatique du fragment PCR codant pour NS5b par Sall/SphI
  - Digestion enzymatique de pTG186 (figure 2E, Transgène) par SalI/SphI
  - Déphosphorylation du vecteur pTG186 (phosphatase alkaline ROCHE)
  - Ligature (T4 DNA Ligase), transformation bactérienne (souche TG1)
- 10 Sélection des clones bactériens sur ampicilline (100  $\mu$ g/ml)
  - Maxi-préparation plasmidique (Qiagen) d'un clone positif après analyse de restriction : (*Hind*III : fragments de 1984, 2627 et 4437 pb ; *Bgl*II : fragments de 321, 557, 1361, 1451, 2237 et 3121 pb ; *Kpn*I (dans React 4 Buffer, Invitrogen) : fragments de : 2787 et 6261 pb)
  - Obtention du plasmide de transfert contenant la séquence codant pour le polypeptide NS5b sous le contrôle du promoteur p7.5 (pIV328, figure 2F)

# 4 Préparation des plasmides de transfert pIV329 et pIV344 permettant l'expression du gène codant pour la polyprotéine NS3/NS4 sous le contrôle du promoteur ph5r et du gène codant pour la protéine NS5b sous le contrôle du promoteur p7.5

- 20 Pour ce faire, on a mis en œuvre les étapes suivantes :
  - Amplification par PCR de la séquence nucléotidique codant pour la protéine NS5b à partir du plasmide pIV328 obtenu dans le point 3.2 ci-dessus en utilisant les oligonucléotides suivants:
  - oIV229 : 5'- GGG GGG TCT AGA CCG GTA GTT CGC ATA TAC ATA -3' (SEQ ID  $N^{\circ}19$ )
  - oIV218 : 5'- GGG GGG TCT AGA TTA CCG GTT GGG GAG CAG GT-3' (SEQ ID  $N^{\circ}14$ )
  - et selon le mode opératoire décrit dans l'exemple 1, point 2.1 ci-dessus, à ceci près qu'on a utilisé une température de  $50^{\circ}$ C à la place de  $62^{\circ}$ C

- Digestion enzymatique du fragment de PCR par XhaI
- Digestion enzymatique du plasmide pIV327 obtenu dans le point 2.3 ci-dessus par XbaI
- Ligature (T4 DNA Ligase), transformation bactérienne (souche TG1)
- Sélection des clones bactériens sur ampicilline (100 µg/ml)
- Maxi préparation plasmidique (Qiagen) de 2 clones positifs après analyse de restriction:
   (PstI: pIV329: fragments de 3033 et 6466 pb, pIV344: 4641 et 4858 pb; ApaI (dans React 4 Buffer, Invitrigen): pIV329: 454, 960 et 8085 pb, pIV344: 454, 1418 et 7627 pb;
   NcoI: pIV329: 4269, 469 et 4761 pb, pIV344: 3053, 1685 et 4761 pb; SmaI: pIV329: 214, 2164, 1444 et 5677 pb, pIV344: 214, 2164, 928 et 6193 pb)
- Obtention soit du plasmide de transfert permettant l'expression de la polyprotéine NS3/NS4 sous le contrôle du promoteur ph5r et de la protéine NS5b sous le contrôle du promoteur p7.5, les 2 cassettes d'expression étant orientées dans le même sens (pIV329, figure 2G), soit du plasmide de transfert permettant l'expression de la polyprotéine NS3/NS4 sous le contrôle du promoteur ph5r et de la protéine NS5b sous le contrôle du promoteur p7.5, les 2 cassettes d'expression étant orientées en sens opposés (pIV344, figure 2H).

## <u>5 Confirmation de l'expression des antigènes insérés dans les différents poxvirus</u>

On a vérifié par Western blot, après infection de cellules Huh7 avec les poxvirus concernés, que les poxvirus pIV329 et pIV344, contenant les séquences codant pour la polyprotéine NS3NS4 et le polypeptide NS5b, exprimaient ces dits antigènes du VHC.

## Exemple 3: Mise en évidence de l'immunogénicité de la combinaison NS3/NS4 et NS5b

#### 1 Immunisation des souris

- On a immunisé des souris transgéniques HLA-A2.1, une fois, par injection intramusculaire d'au moins un adénovirus choisi parmi les adénovirus suivants :
  - AdNS3NS4 préparé dans l'exemple 1 ci-dessus (point 2.3),
  - AdNS5b préparé dans l'exemple 1 ci-dessus (point 3.3),

- AdNS5a préparé selon le mode opératoire de l'exemple 1, point 2, à ceci près qu'on a utilisé les amorces nucléotidiques suivantes pour amplifier la séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5a (SEQ ID N°5 et 6):

<u>oIV172</u>: 5'-GGG GGG GGT ACC ATG TCC GGC TCG TGG CTA AGG-3' (SEQ ID N°20),

 $0\overline{1}V173$ : 5'-GGG GGG TCT AGA TTA GCA GCA GAC GAT GTC GTC-3' (SEQ ID N°21),

qu'on a remplacé dans la PCR la température de 62°C par 56°C, que la digestion enzymatique de pTG13387 et du fragment NS5a a été mise en œuvre par *KpnI/XbaI*, l'analyse de restriction par digestion par *SmaI* de pTG13387 donnant les fragments de 180 et 7251 pb et de pTG6624 donnant les fragments de 2263, 621, 5615, 180, 2463, 6480, 1398, 4456, 1455, 3540, 3386, 230 et 3685 pb

- AdCE1E2 selon le mode opératoire de l'exemple 1, point 2, à ceci près qu'on a utilisé les amorces nucléotidiques suivantes pour amplifier la séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine Core-E1-E2 (autrement appelée CE1E2) (SEQ ID N°7 et 8):

oIV62: 5'-GGG GGG GCT AGC ATG AGC ACA AAT CCT AAA CCT-3' (SEQ ID  $N^{\circ}22$ )

 $\underline{\text{oIV68}}\!\!:$  5'-GGG GGG TCT AGA TCA GGC CTC AGC CTG GGC TAT-3' (SEQ ID N°23),

- qu'on a remplacé dans la PCR la température de 62°C par 56°C, que la digestion enzymatique de pTG13387 et du fragment CE1E2 a été mise en œuvre par *NheI/XbaI*, l'analyse de restriction par digestion par *SmaI* de pTG13387 donnant les fragments de 163, 435, 2270, 180 et 5254 pb et de pTG6624 donnant les fragments de 2263, 621, 3618, 163, 435, 2270, 180, 2463, 6480, 1398, 4456, 1455, 3540, 3386, 230 et 3685 pb,
  - AdNS3NS4NS5b préparé dans l'exemple 1 ci-dessus (point 3) et
    - AdβGal (Transgène),

#### selon le protocole suivant :

25

- 10° pfu d'AdNS3NS4 ou
- 109 pfu d'AdNS5b ou

20

- 109 pfu d'AdCE1E2 ou
- 109 pfu d'AdNS3NS4 et 109 pfu d'AdNS5b ou
- 109 pfu d'AdNS3NS4, 109 pfu d'AdNS5b et 109 pfu d'AdNS5a
- 10° pfu d'AdNS3NS4, 10° pfu d'AdNS5b et 10° pfu d'AdCE1E2
- 5 10<sup>9</sup> pfu AdNS3NS4NS5b ou
  - 109 pfu d'Adβ-Gal à titre de témoin.

Avant immunisation, on a vérifié, par Western blot, l'expression des antigènes du VHC et de  $\beta$ -Gal par les différents adénovirus utilisés pour l'immunisation.

#### **2 Tests CTL et ELISPOT**

Quinze jours après l'injection, on a analysé la réponse cellulaire en isolant les cellules de la rate (splénocytes) des souris et on a effectué un test CTL et un test ELISPOT comme suit :

Pour le test CTL, on a cultivé ces splénocytes en plaque 24 puits en présence de :

- 5 μM de l'épitope GLL (GLLGCIITSL, SEQ ID N°24) dans le cas des splénocytes provenant de souris ayant reçu AdNS3NS4, 5 μM de l'épitope ALY (ALYDVVSTL, SEQ ID N°25) ou  $5 \,\mu$ M de l'épitope KLQ (KLQDCTMLV, SEQ ID N°26) dans le cas des splénocytes provenant de souris ayant reçu AdNS5b ou de  $5 \,\mu$ M de l'épitope DLM (DLMGYIPLV, SEQ ID N°27) dans le cas des splénocytes provenant de souris ayant reçu AdCE1E2, lesdits épitopes étant sous la forme de peptide synthétique (Eurogentex), et
- 10 U d'interleukine 2 recombinante murine (Brinster et al., Hepatology 2001) par ml dans du milieu minimum essentiel alpha (αMEM) pendant 5 jours. Au 5<sup>ème</sup> jour, on a effectué l'étape de restimulation qui consiste à rajouter aux splénocytes en culture des splénocytes de souris naïves en présence desdits épitopes pendant 2 jours. Au 7<sup>ème</sup> jour, on a réalisé le test CTL en lui-même qui consiste à mettre en présence les splénocytes des souris immunisées après les 7 jours de culture (cellules effectrices) et des cellules ELA S3-Rob HDD chargées avec 10μM desdits épitopes et marquées au Cr<sup>51</sup> (cellules cibles). On a déterminé l'activité cytotoxique spécifique des cellules effectrices par la mesure, après 4 h d'incubation avec les cellules cibles, du Cr<sup>51</sup> libéré suite à la lyse des cellules cibles en utilisant un appareil de comptage γ-Cobra II (Packard, Rungis, France). On a déterminé la libération spontanée et

maximale à partir de puits contenant soit du milieu seul, soit du tampon de lyse (HCl 1N). On a calculé le pourcentage spécifique de cytotoxicité par la formule :

(libération dans l'essai – libération spontanée)/(libération maximale – libération spontanée) ×100. On a déterminé la lyse spécifique d'épitope par la différence entre le pourcentage de lyse spécifique obtenu en présence ou en l'absence desdits épitopes.

On a effectué le test ELISPOT en cultivant les splénocytes pendant 48 h dans des plaques 96 puits Multiscreen (Millipore) préalablement «coatées » avec de l'anticorps anti-interféron gamma (IFNγ) (10μg/ml final). On a mis en culture les splénocytes en présence de 10μM des épitopes appropriés, comme indiqué ci-dessus, et de 10 U d'interleukine 2 recombinante murine par ml dans du αΜΕΜ. Pour le contrôle positif, on a cultivé les splénocytes en présence de concanavaline A (5 μg/ml). Pour le contrôle négatif, on a cultivé les splénocytes soit en présence d'un peptide non spécifique appartenant à la protéine de capside du VHC, de séquence DLMGYIPLV (également appelé peptide irrelevant), soit en milieu seul sans épitope. On a lavé les puits à trois reprises, respectivement avec du PBS-Tween 0,05% puis du PBS, opération suivie d'une incubation de 2 h avec des anticorps anti-IFNγ de souris biotinylés. Après lavage, on a incubé les puits pendant 1 h avec un conjugué streptavidine-peroxydase de raifort et on a révélé l'activité enzymatique par dégradation du substrat AEC (aminoethylcarbazole). Les spots obtenus ont été comptés grâce à un lecteur ELISpot Zeiss (microscope Zeiss couplé au logiciel KS-ELISpot).

Les résultats sont indiqués sur les figures 3 à 5 sur lesquelles S correspond à souris et Souris neg correspond à la souris témoin.

Ces résultats mettent en évidence que

20

25

- l'AdNS3NS4 induit bien une réponse à médiation cellulaire spécifique des antigènes exprimés, comme illustré sur la figure 3A et 3B par la détection de lymphocytes T spécifiques de l'épitope GLL contenu dans NS3.
- l'AdNS5b induit bien une réponse à médiation cellulaire spécifique des antigènes exprimés, comme illustré sur la figure 4 par la détection de lymphocytes T spécifiques de l'épitope ALY et KLQ contenus dans NS5b.

10

20

25

- l'AdCE1E2 induit bien une réponse à médiation cellulaire spécifique des antigènes exprimés, comme illustré sur la figure 5 par la détection de lymphocytes T spécifiques de l'épitope DLM contenus dans la protéine Core.

#### 3 Test d'épreuve in vivo à l'aide d'un virus vaccine recombinant

Afin d'évaluer si les réponses immunes spécifiques induites par les différents adénovirus étaient capables d'induire une protection contre une épreuve infectieuse (« protection *in vivo* »), nous avons soumis les souris vaccinées à une telle épreuve.

La souris n'étant pas infectable directement par le VHC, nous avons utilisé, pour relier l'induction d'une réponse immunitaire spécifique et la résistance à une infection, un virus vaccine recombinant (souche WR) codant pour les protéines non structurales du VHC (NS2 à NS5b) pour réaliser cette épreuve. Ce virus recombinant de la vaccine, après injection intra-péritonéale de 10<sup>7</sup> pfu à la souris, va se répliquer chez l'animal. La réplication de ce virus induit une réponse immunitaire à la fois spécifique des antigènes de la vaccine et spécifique des antigènes du VHC, comme il exprime aussi les protéines NS du VHC. Cette réponse spécifique des antigènes du VHC sera d'autant plus efficace et vigoureuse que les souris auront déjà reçu un vaccin exprimant les antigènes du VHC. En d'autres termes, plus la vaccination (dans le cas présent réalisée avec les adénovirus recombinants) aura été efficace (c'est-à-dire que le système immun des souris aura été « primé » efficacement par le vaccin), plus la réponse anti-VHC générée après l'épreuve par le virus recombinant de la vaccine sera forte et, par voie de conséquence, plus les souris seront « protégées » contre cette épreuve. En pratique, plus le taux résiduel de virus de la vaccine dans les souris sera faible, plus la protection ou la neutralisation due à la vaccination aura été efficace.

La neutralisation du virus vaccine reflète à la fois la réponse cellulaire induite par les protéines du VHC et par les protéines de la vaccine. La neutralisation est évaluée par titration du virus vaccine résiduel à partir des ovaires des animaux comme suit : les ovaires sont prélevés à 4 jours post-épreuve, soniqués, congelés-décongelés 3 fois puis après centrifugation, des dilutions successives de surnageant sont titrées selon la technique des plages de lyse (Murata et al., PNAS, vol. 100, p.6753-6758) sur cellules Hutk-. Les titres viraux sont déterminés en pfu/ml/mg d'ovaire.

## 4 Mise en évidence d'une protection supérieure d'une vaccination combinant la polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b.

On a déterminé le titre de virus recombinant de la vaccine pour 4 groupes de 8 souris immunisées par les combinaisons d'adénovirus suivantes : AdNS3NS4 + AdNS5b (1<sup>α</sup> groupe), AdNS3NS4 + AdNS5b + AdNS5b + AdNS5b (2<sup>ème</sup> groupe), AdNS3NS4 + AdNS5b + AdCE1E2 (3<sup>ème</sup> groupe) et AdβGal (4<sup>ème</sup> groupe).

Les résultats, donnés sur la figure 6, sont traités de façon statistique en se basant sur le test non paramétrique de Mann Whitney Wilcoxon (Methodes Statistiques à l'usage des médecins et des biologistes, Collection Statistique en Biologie et en Médecine, Flammarion Medecine Sciences, (D. Schwartz), 1977) qui repose sur une comparaison des moyennes, et permet la comparaison des valeurs de deux échantillons x et y indépendants.

Ce test est mis en œuvre comme suit : l'ensemble des valeurs des deux groupes x et y à comparer est classé de façon croissante. Un rang est ensuite attribué à chaque valeur, et la somme des rangs est effectuée. On obtient alors Wx et Wy. On calcule alors une valeur de référence appelée  $(Wx)_t$  (valeur théorique dans l'hypothèse nulle où Wx n'est pas différent de Wy) et liée par le rapport : n(N+1)/2, avec n = nombre de souris testées dans le groupe x et y.

Si Wx est inférieur à  $(Wx)_t$  (taux résiduel de virus de la vaccine dans les souris faible), alors on peut conclure que la neutralisation due à la vaccination est significativement efficace.

Si nous prenons l'exemple du groupe AdNS3NS4S5b noté x comparé au groupe Ad $\beta$ Gal noté y, nous obtenons les valeurs suivantes :

$$Wx = 1+2+4+6+8+11+13+14 = 59$$
 (8 souris testées)

$$Wy = 3+5+7+9+10+12+15+16 = 77$$
 (8 souris testées)

Sous l'hypothèse nulle, Wx n'est pas différent de Wy, la valeur attendue est :  $(Wx)_t = (1/2)*8*17 = 68$ 

 $Wx < (Wx)_t$  ce qui signifie que les valeurs obtenues dans le groupe AdNS3NS4NS5b sont plus petites que celles obtenues dans le groupe Ad $\beta$ Gal et que la neutralisation due à la vaccination est significativement efficace.

Les valeurs statistiques pour les autres groupes de souris sont indiquées dans le

#### tableau 1 ci-dessous:

Tableau 1

Groupe/Adβ Gal	Wx	(Wx) <sub>t</sub>
AdNS3NS4+NS5b	52	68
AdNS3NS4+NS5b+		
NS5a	68	68
AdNS3NS4+NS5b+		
CE1E2	74	68

Les valeurs dans le tableau 1 ci-dessus montrent que seule une vaccination des souris par la combinaison des Adénovirus NS3NS4 et adénovirus NS5b est capable d'induire une neutralisation significative de la réplication du virus de la vaccine utilisé dans l'épreuve par rapport au groupe de souris contrôle vacciné par l'AdβGal. Les vaccinations réalisées en utilisant les combinaisons comprenant (AdNS3NS4 + AdNS5b + AdNS5a) ou (AdNS3/NS4 + AdNS5b + AdCE1E2), n'aboutissent pas à une différence significative par rapport au groupe de souris contrôle immunisé par AdβGal.

Ces résultats permettent donc de mettre en évidence, de façon inattendue, la protection supérieure d'une vaccination combinant la polyprotéine NS3NS4 et le polypeptide NS5b.

## <u>5 Confirmation de la protection d'une vaccination combinant la polyprotéine</u> NS3/NS4 et le polypeptide NS5b exprimés conjointement par un même vecteur

On a déterminé le titre de virus recombinant de la vaccine pour 3 groupes de 8 souris immunisées par les combinaisons d'adénovirus suivantes : AdNS3NS4NS5b (1 er groupe), AdNS3NS4 + AdNS5b ( $2^{\text{ème}}$  groupe) et Ad $\beta$ Gal ( $3^{\text{ème}}$  groupe).

Les résultats, donnés sur la figure 7, sont traités de façon statistique en se basant sur le test non paramétrique de Mann Whitney Wilcoxon comme décrit dans l'expérience précédente.

Les valeurs statistiques pour les groupes 1 et 2 comparées au groupe contrôle

36

 $Ad\beta Gal$  sont indiquées dans le tableau 2ci-dessous :

Tablcau 2

Groupe/Adβ Gal	Wx	(Wx) <sub>t</sub>
AdNS3NS4NS5b	49	68
AdNS3NS4+NS5b	53	68

Les valeurs dans le tableau 2 ci-dessus montrent que la vaccination des souris par un adénovirus codant à la fois pour les trois antigènes NS3, NS4 et NS5b, tout comme la combinaison des Adénovirus NS3NS4 et Adénovirus NS5b, est capable d'induire une neutralisation significative de la réplication du virus de la vaccine utilisé dans l'épreuve par rapport au groupe de souris contrôle vacciné par l'AdénoβGal. Ce résultat confirme la protection d'une vaccination combinant la polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b exprimés conjointement par un même vecteur.

#### REVENDICATIONS

1. Composition peptidique caractérisée en ce qu'elle comprend une polyprotéine NS3/NS4 du virus de l'hépatite C, ainsi qu'un polypeptide NS5b du virus de l'hépatite C.

5

- 2. Composition peptidique selon la revendication 1, caractérisée en ce que NS3 et/ou NS4 et/ou NS5b proviennent de virus de génotypes différents.
- 3. Composition peptidique selon la revendication 1, caractérisée en ce que NS3,
   NS4 et NS5b proviennent d'un virus de même génotype, de préférence de génotype 1b.
  - 4. Vecteur d'expression caractérisé en ce qu'il comprend une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5b, ainsi que les moyens nécessaires à leur expression.

15

5. Vecteur d'expression selon la revendication 4, caractérisé en ce que les séquences nucléotidiques codent pour une polyprotéine et un polypeptide issus de virus de génotypes différents.

20

- 6. Vecteur d'expression selon la revendication 4, caractérisé en ce que les séquences nucléotidiques codent pour une polyprotéine et un polypeptide issus d'un virus de même génotype, de préférence le génotype 1b.
- 7. Vecteur d'expression selon l'une quelconque des revendications 4 à 6, caractérisé en ce que ce vecteur est un adénovirus.
  - 8. Vecteur d'expression selon la revendication 7, caractérisé en ce que le génome de l'adénovirus est modifié de façon à remplacer la région E1 par la cassette d'expression CMV-NS3-NS4 et à remplacer la région E3 par la cassette d'expression SV40-NS5b.

38

- 9. Vecteur d'expression selon l'une quelconque des revendications 4 à 6, caractérisé en ce que ce vecteur est un poxvirus.
- 10. Vecteur d'expression selon la revendication 9, caractérisé en ce que le génome du poxvirus est modifié de façon à insérer la cassette d'expression ph5r-NS3-NS4 et à insérer la cassette d'expression p7.5-NS5b.
- 11. Microorganisme ou cellule hôte transformé par un vecteur d'expression tel que
   10 défini dans l'une quelconque des revendications 4 à 10.
  - 12. Utilisation d'une composition peptidique telle que définie dans l'une quelconque des revendications 1 à 3, ou bien d'un vecteur d'expression tel que défini dans l'une quelconque des revendication 4 à 10, ou bien d'un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 avec un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5b, ou bien des séquences nucléotidiques codant pour ladite polyprotéine NS3/NS4 et ledit polypeptide NS5b, lesdites séquences nucléotidiques correspondant aux séquences contenues dans les vecteurs d'expression tels que définis dans l'une quelconque des revendication 4 à 10, placées sous le contrôle d'éléments nécessaires à une expression constitutive et/ou inductible desdits peptides, pour la préparation d'un médicament destiné à l'inhibition, la prévention ou le contrôle d'une infection provoquée par le virus de l'hépatite C chez un animal, de préférence l'homme.

15

25 13. Composition pharmaceutique, notamment vaccin, comprenant à titre de substance active la composition peptidique telle que définie dans les revendications 1 à 3, ou bien un vecteur d'expression tel que défini dans l'une quelconque des revendication 4 à 10, ou bien un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine

39

NS3/NS4 avec un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide.

- 14. Composition pharmaceutique selon la revendication 13, caractérisée en ce qu'elle comprend également un véhicule pharmaceutiquement approprié.
  - 15. Kit pharmaceutique, notamment vaccinal, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et au moins un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5b.
  - 16. Kit pharmaceutique, notamment vaccinal, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un vecteur d'expression tel que défini dans la revendication 7 ou 8 et au moins un vecteur d'expression tel que défini la revendication 9 ou 10.

15

20

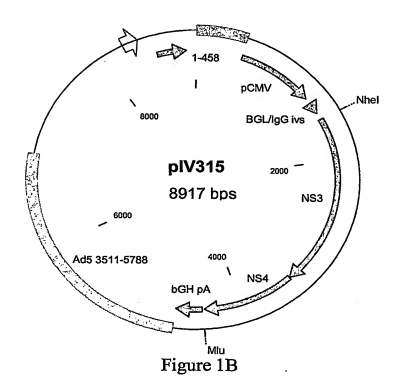
10

- 17. Kit pharmaceutique, notamment vaccinal, comprenant au moins un vecteur d'expression tel que défini dans l'une quelconque des revendications 4 à 10, ou bien au moins un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 avec un vecteur d'expression comprenant une séquence nucléotidique codant pour le polypeptide NS5b, et
  - au moins une composition peptidique telle que définie dans les revendications 1 à
     3 ou
  - (ii) au moins une séquence nucléotidique codant pour la polyprotéine NS3/NS4 et pour le polypeptide NS5b.

#### 1/17

Figure 1 ,Pacl Xmnl Bglll Pvul Spel 1-458 Fspl Ndel H SnaBl 6000 pCMV .HindIII IIIA. 1000 5000 BGL/lgG ivs pTG 13387 Nhel Xhol EcoRI Mlu Kpnl Xbal Bcll IIIA. 6084 bps bGH pA Sphl Aflii 3000 Sphl SexAl Ad5 3511-5788 Narl PfIMI BstEll Sphl Apal Nsi BstXi Apal

Figure 1A



2/17

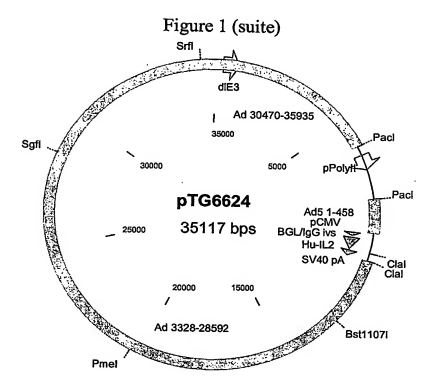


Figure 1C

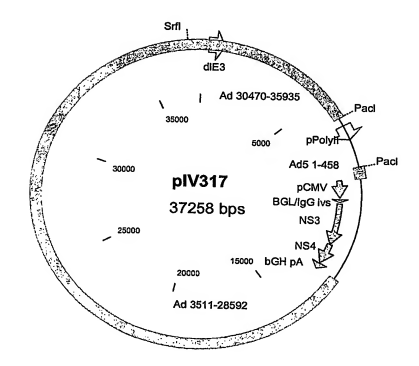


Figure 1D

3/17
Figure 1 (suite)

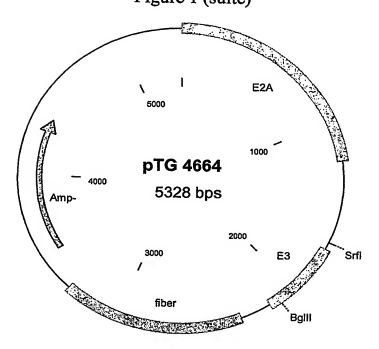


Figure 1E

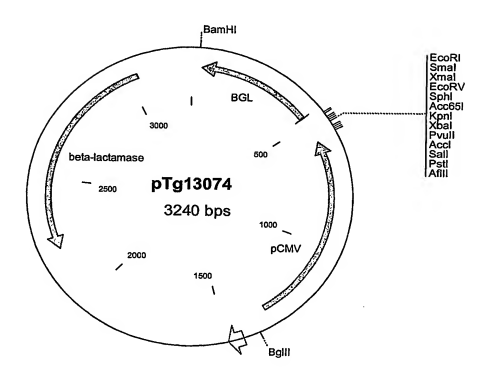
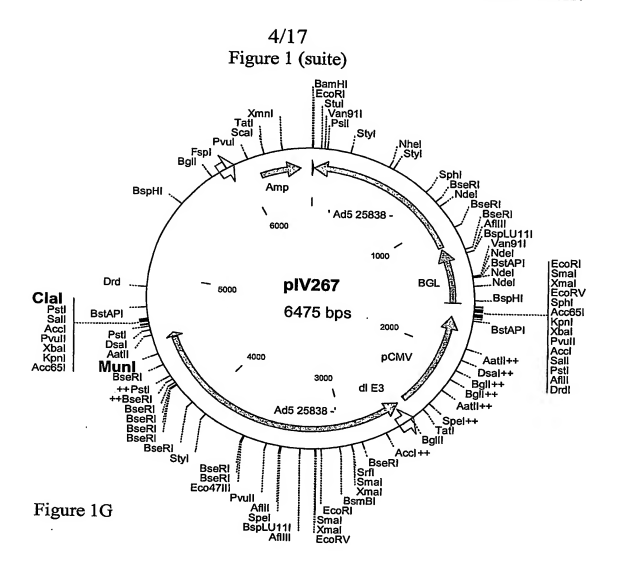
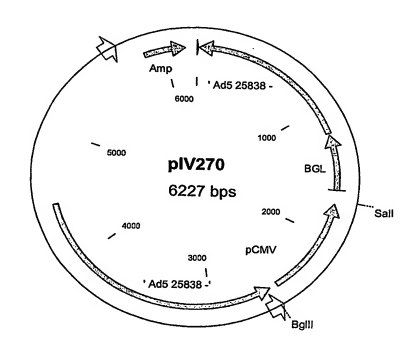


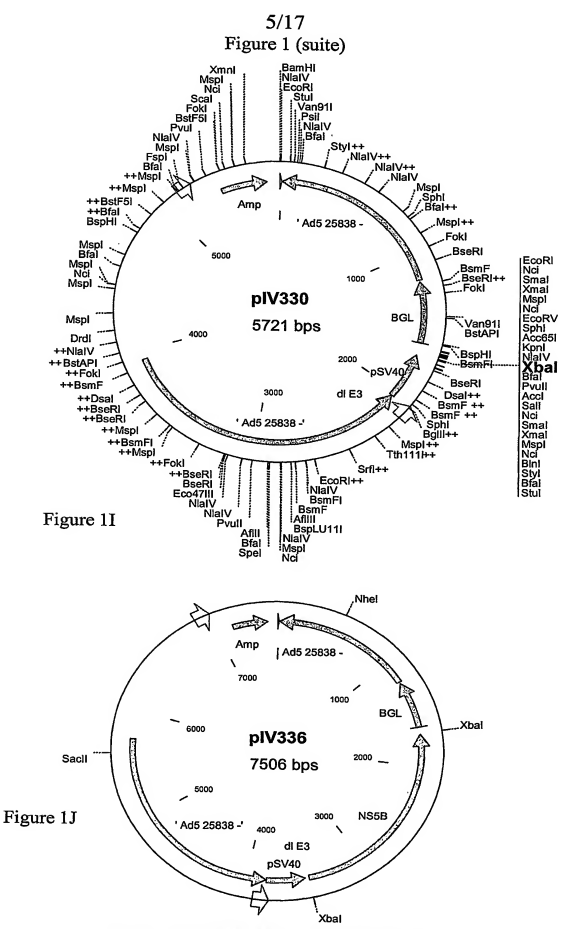
Figure 1F





**FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)** 

Figure 1H



**FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)** 

6/17

Figure 1 (suite)

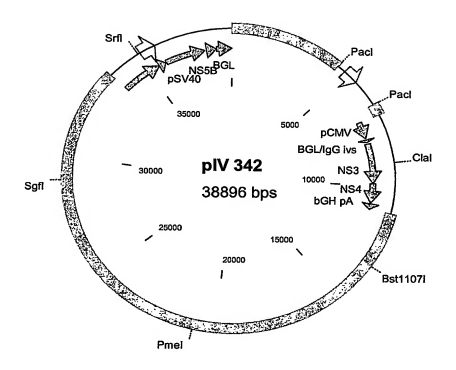


Figure 1K

7/17

Figure 2

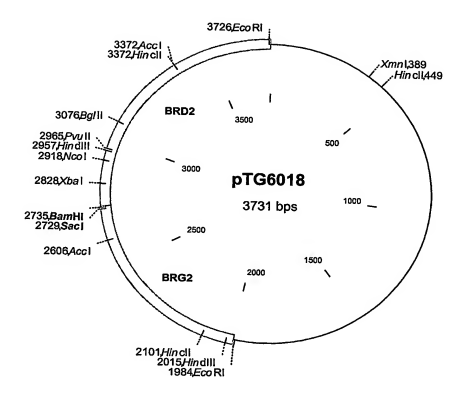


Figure 2A

8/17
Figure 2 (suite)

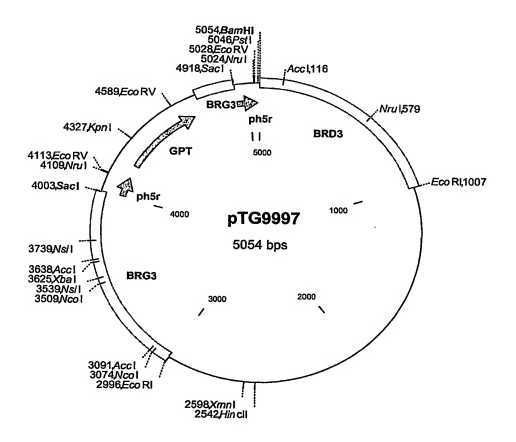


Figure 2B

9/17
Figure 2 (suite)

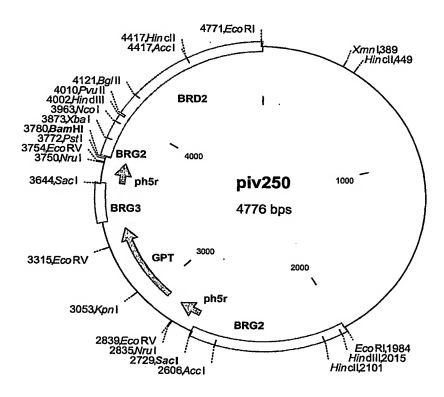


Figure 2C

10/17

Figure 2 (suite)

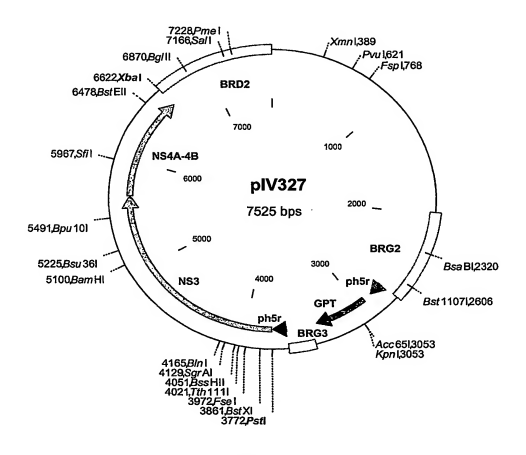


Figure 2D

11/17
Figure 2 (suite)

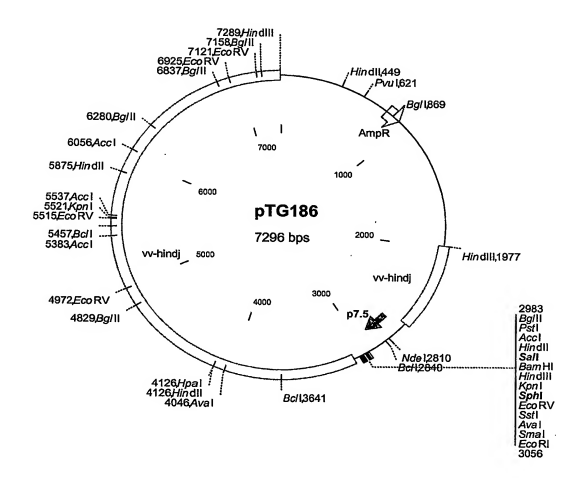


Figure 2E

12/17
Figure 2 (suite)

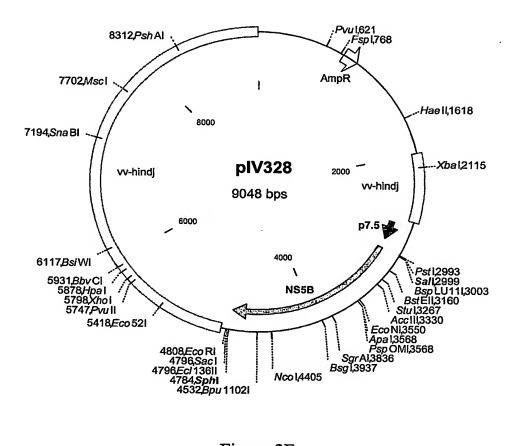


Figure 2F

13/17
Figure 2 (suite)

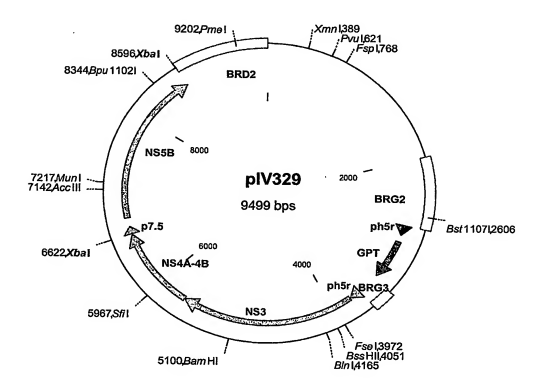


Figure 2G

14/17
Figure 2 (suite)

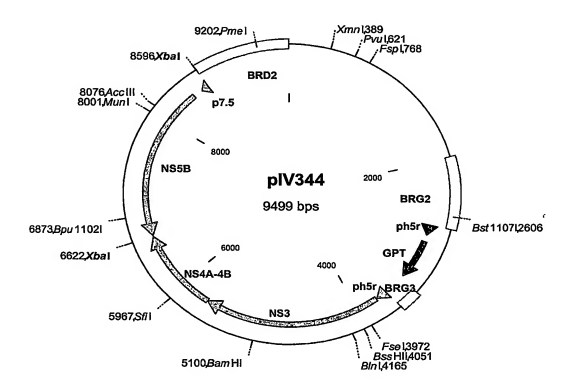
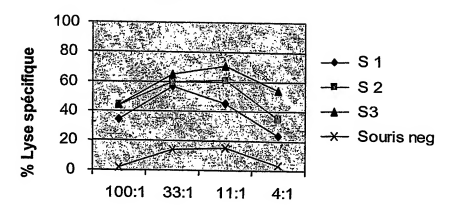


Figure 2H

15/17

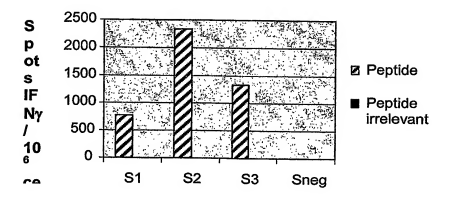
Figure 3

Figure 3A



Rapport effecteurs:cible

Figure 3B



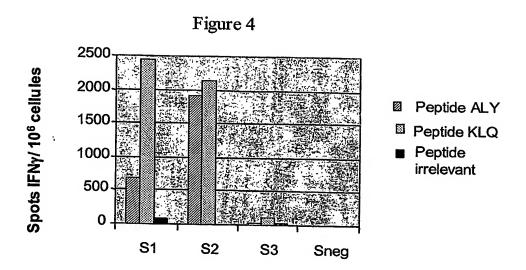
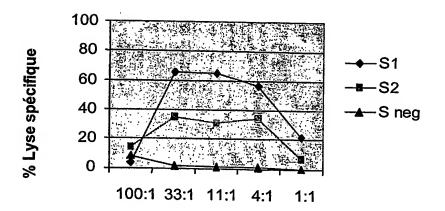


Figure 5



17/17

Figure 6

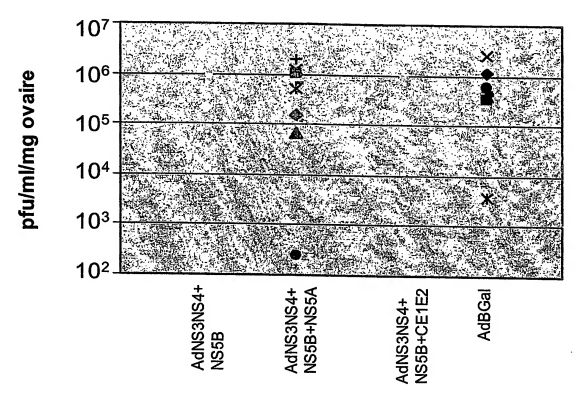
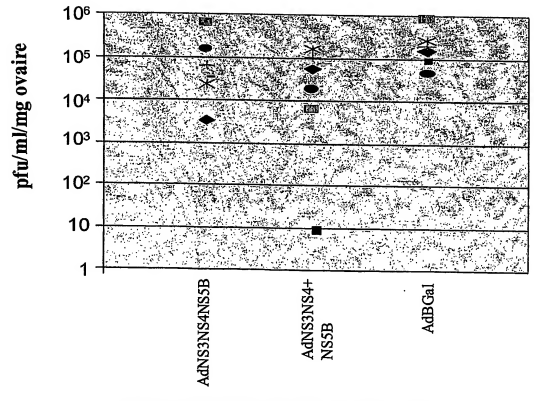


Figure 7



FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

#### SEQUENCE LISTING

# <110> BIOMERIEUX INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE

<120> Composition comprenant la polyprotéine NS3/NS4 et le polypeptide NS5b du VHC, vecteurs d'expression incluant les séquences nucléiques correspondantes et leur utilisation en thérapeutique

<:	L30>	ADE	NOVI	R													
<:	L60>	27															
<1	170>	Pate	entI	n ve:	rsio	ı 3.	1										
<2 <2	210> 211> 212> 213>	1 2844 DNA Art		ial <i>i</i>	seque	ence											
<2	20> 23>	séqı	ience	e cod	lant	pou	ns:	3NS4									
<2 <2	20> 21> 22> 23>	CDS (1).	. (28	144)													
	00>	1															
at Me 1	g gcg t Ala	Pro	ato Ile	acg Thr	gcc Ala	tat Tyr	Ser	caa Gln	caa Gln 10	acg Thr	Arg	ggg Gly	ctg Leu	ctt Leu 15	ggc		48
tg Cy	t ato s Ile	atc Ile	act Thr 20	agc Ser	ctc Leu	aca Thr	ggt Gly	cgg Arg 25	gac	aag Lys	aac Asn	cag Gln	gtc Val 30	gat Asp	gj aaa		96
ga: Gl:	g gtt ı Val	cag Gln 35	gtg Val	ctc Leu	tcc Ser	acc Thr	gca Ala 40	acg Thr	caa Gln	tct Ser	ttc Phe	ctg Leu 45	gcg Ala	acc Thr	tgc Cys	1	144
gte Va:	aat L Asn 50	Gly	gtg Val	tgt Cys	tgg Trp	acc Thr 55	gtc Val	tac Tyr	cat His	ggt Gly	gcc Ala 60	ggc	tcg Ser	aag Lys	acc Thr	1	192
cto Lev 65	gcc Ala	ggc Gly	ccg Pro	aag Lys	ggt Gly 70	cca Pro	atc Ile	acc Thr	caa Gln	atg Met 75	tac Tyr	acc Thr	aat Asn	gta Val	gac Asp 80	2	240
caç Glr	gac Asp	ctc Leu	gtc Val	ggc Gly 85	tgg Trp	ccg Pro	gcg Ala	ccc Pro	ccc Pro 90	ej aaa	gcg Ala	cgc Arg	tcc Ser	atg Met 95	aca Thr	2	88
ccg Pro	tgc Cys	acc Thr	tgc Cys 100	ggc Gly	agc Ser	tcg Ser	gac Asp	ctt Leu 105	tac Tyr	ttg Leu	gtc Val	acg Thr	agg Arg 110	cat His	gcc Ala	3	36
gat Asp	gtc Val	att Ile 115	ccg Pro	gtg Val	cgc Arg	cgg Arg	cga Arg 120	ggc Gly	gac Asp	agc Ser	agg Arg	999 Gly 125	agt Ser	cta Leu	ctc Leu	3	84

	1	30					1	ac o yr I 35		~7.	J G1	-y -	er	3e 14	r G. O	τλ G	ly	Pro	) Le	u	432
14	15				•	15	0	tt g al V		ردن	, 11	1	55	Arg	g Al	a A	.la	Va]	l Су 16	's 0	480
			_		165	5		cg g la V	aı	upt	17	0 e T	те	Pro	) Va	l G	lu	Ser 175	Me	t	528
			:	180	_			g g	41	185	III.	r A	sp	Asn	ı Se	r S	er 90	Pro	Pro	0	576
		1	95						00	ALG	UTE	2 TI6	eu	HIS	20.	a Pı 5	0.	Thr	Gl	7	624
age Ser	gg Gl 21	с аа у Ьу 0	ag a ys S	igc Ser	acc Thr	aaa Lys	a gt 5 Va 21	g co 1 Pr 5	eg to i	gct Ala	gca Ala	ta 1 Ty	/F .	gca Ala 220	gco	c ca a Gl	aa q	31y 999	tac Tyr	2	672
aag Lys 225	g gt 5 Va 5	g ct l Le	c g u V	tc al	cta Leu	aac Asr 230		g to o Se	er v	gtt Val	gct Ala	gc Al 23	.a :	aca Thr	tto Let	9 99 1 Gl	c t	tt Phe	gga Gly 240	•	720
gcg	ta Ty:	t at r Me	g t t s	cc a	aag Lys 245	gca Ala	ca Hi	t gg s Gl	y I	atc [le	gag Glu 250	Pr	t a	aac Asn	ato	ag Ar	g 1	hr 55	G1 Y aaa		768
			20	60			,	gg Gl	2	65	тте	Tn	rı	yr	Ser	Th:	r T O	yr	Gly		816
		27	5		-	•	2	tg: Cy: 28:	5	-1	СΙУ	GT.	y A	та	Tyr 285	Ası	) I	le	Ile		864
ata Ile	tgt Cys 290	ga As <sub>l</sub>	ga G1	a t	ys I	cac His	tca Ser 295	act Thi	c A	ac sp '	tgg Irp	aca Thi	. 1.	cc hr 00	atc Ile	tt <u>c</u> Lev	9 99 1 G	gc (	atc Ile		912
ggc Gly 305	aca Thr	gto Val	ct Le	g g	-	cag Gln B10	gca Ala	gag	a a c	cg q	та	99a Gly 315	A.	cg (	cgg Arg	ct c Leu	gt Va	al V	gtg /al		960
ctc Leu	gcc Ala	acc	gc	c a a Ti 3:	cg o hr E 25	ct Pro	ccg Pro	gga Gly	to Se	- 1	itc le 30	acc Thr	gt Vä	tg d	cca Pro	cac His	cc Pr	O A	ac asn		1008
atc Ile			34	0					34	5	TY (	GIU	7.7	le F	ro	Phe 350	Ту	r G	ly		1056
aaa ( Lys )	gcc Ala	atc Ile 355	Pro	c at	t g .e G	ag (	gcc Ala	atc Ile 360	aa Ly	s G	ly (	gga 31y	ag Ar	gн	at is:	ctc Leu	at Il	c t e P	tc he		1104

_	37	0	2	,	- L.,	37!	5 AS	ρ GT	uъе	u Al	.a A] 38	la Ly 30	s Le	u Th	a ggc ir Gly	•
385	5	-			390	)	y.	L LY.	L AI	39 G GI	у Le 5	eu As	ip Va	l Se	c gtc r Val 400	
				40	5	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	. vaj	- va.	41	0 T WT	a Th	r As	p Al	a Le 41	_	1248
			420	)		, 1116	. wer	425	r va.	r TT.	e As	р Су	s As:	n Th O	a tgt r Cys	1296
		435	5		· Mop	LIIC	440	nec	ı Ası	o Pro	o Th	r Ph 44	e Th: 5	r Il	t gag e Glu	1344
	450	)				455	A. a	vaı	. ser	Arg	3 Se:	r Gl: O	n Arg	Arg	a ggt g Gly	1392
465		•	3	<i>1</i>	470	Del	GIY	тте	Tyr	475	p Phe	∍ Va:	l Thr	Pro	a gga o Gly 480	1440
	_			485		FILE	ASP	ser	ser 490	' Val	. Let	і Суя	Glu	495		1488
		•	500			-7-	GIU	505	THE	Pro	Ala	Glu	Thr 510	Thr	gtc Val	1536
		515		•			520	FIU	GIŞ	ьeu	Pro	525	Сув	Gln	gac Asp	1584
	530					535	val	Pne	Thr	GTÅ	Leu 540	Thr	His	Ile	Asp	1632
gcc Ala 1 545					550		-, 5	OIII	ALA	555	Asp	Asn	Phe	Pro	Tyr 560	1680
ctg ( Leu '			•	565		* ****	Val	Cys	570	Arg	Ala	Gln	Ala	Pro 575	Pro	1728
cca t Pro s		-	580			p	uys (	585	ьец	TTE	Arg	Leu	Lys 590	Pro	Thr	1776
ctg c Leu H	cac His	999 999	cca Pro	aca Thr	ccc ( Pro 1	JC4 1	ctg ( Leu :	tat Tyr i	agg Arg	cta Leu	gga Gly	gcc Ala 605	gtt Val	caa Gln	aat Asn	1824

020	610	)	. neu	. 1111	. nis	615	; ) TT€	? Thi	: Lys	Phe	620	l Met D	: Ala	a Cys	atg Met	1872
625	nic	. veř	neo	GIU	630	val	. Thr	: Ser	Thr	635	Val	l Leu	ı Va]	. Gl	gga Gly 640	1920
				645	, Ala	AIA	. IYI	. Cys	650	Thr	Thi	: Gly	' Ser	Val		1968
		- C-7	660	116	116	neu	ser	665	Arg	Pro	Ala	\ Val	Val	Pro	gac Asp	2016
3		675	Дец	-77	ALG	Giu	680	Asp	GIU	. Met	Glu	685 685	Сув	Ala	tca Ser	2064
	690		172	116	GIU	695	GTĀ	Met	Gin	Leu	Ala 700	Glu	Gln	Phe	aag Lys	2112
705	0	ALG	neu	GIŢ	710	ьeu	Gin	Thr	Ala	Thr 715	Lys	Gln	Ala	Glu	gcc Ala 720	2160
		110	Val	725	GIU	ser	arg	Trp	730	Ala	Leu	Glu	Ala	Phe 735	tgg Trp	2208
gca Ala	aag Lys	cac His	atg Met 740	tgg Trp	aac Asn	ttc Phe	atc Ile	agc Ser 745	G1A aaa	ata Ile	cag Gln	tac Tyr	tta Leu 750	gca Ala	ggc	2256
tta Leu	tcc Ser	act Thr 755	ctg Leu	cct Pro	gly aaa	aac Asn	ccc Pro 760	gcg Ala	ata Ile	gca Ala	tca Ser	ctg Leu 765	atg Met	gca Ala	ttc Phe	2304
aca Thr	gcc Ala 770	tct Ser	atc Ile	acc Thr	agt Ser	ccg Pro 775	ctc Leu	acc Thr	acc Thr	cag Gln	aat Asn 780	acc Thr	ctc Leu	cta Leu	ttc Phe	2352
785		Бец	Gly	GIÀ	790	vaı	Ala	Ala	Gln	Leu 795	Ala	cct Pro	Pro	Ser	Ala 800	2400
			- 110	805	GIY	Ата	GTÅ	тте	810	GIĀ	Ala	gcc Ala	Ile	Gly 815	Ser	2448
ata (	ggc	~~~	820 Gly 393	aag Lys	gtg Val	ctt Leu	val	gac Asp 825	att Ile	ctg Leu	gcg Ala	gly ggc	tat Tyr 830	gga Gly	gcg Ala	2496
Gly aga		gcc Ala 835	ggt Gly	gca Ala	ctc Leu	var	gct Ala 840	ttt Phe	aag Lys	gtc Val	atg Met	agc Ser 845	ggc	gag Glu	gcg Ala	2544

110 2	cc go Ser Al	ec gaç .a Glı	ı Asp	ctg Leu	gtt Val 855	Asn	ttg Leu	r cto Lev	cct Pro	gc Ala 860	a Ile	cto Lev	tco Sei	c ccc : Pro	2592
ggc g Gly # 865	gee tt Ala Le	g gto u Val	gto Val	999 Gly 870	TTE	gtg Val	, tgt . Cys	gca Ala	gca Ala 875	Ile	c ctg E Leu	g cgt Arg	cgg Arg	g cac g His 880	2640
vu. c		O GIŞ	885	GIÀ	Ата	vaı	GIn	890	Met	Asn	a Arg	Leu	11e 895	Ala	2688
ttc g Phe A	TA DE	900	GIA	ASI	HIS	val	905	Pro	Thr	His	Tyr	Val 910	Pro	Glu	2736
agc g Ser A	91	а Ата 5	Ala	Arg	Val	920	Gln	Ile	Leu	Ser	Ser 925	Leu	Thr	Ile	2784
	30	и вец	пув	agg Arg	ctt Leu 935	cac His	cag Gln	tgg Trp	att Ile	aat Asn 940	Glu	gac Asp	tgc Cys	tcc Ser	2832
acg c Thr P 945	ca tg ro Cy	c taa s													2844
<210><211><212><213>	947 PRT	ificia	al se	equer	ıce										
<220> <223>		ıence	coda	ınt p	our	NS31	<b>154</b>								
<400>	2														
Met Al			5					10					15		
Cys Il	le Ile	Thr 20	Ser	Leu	Thr	Gly	Arg 25	Asp	Lys	Asn	Gln	Val 30	Asp	Gly	
Glu Va	al Glr 35	Val	Leu	Ser	Thr	Ala 40	Thr	Gln	Ser	Phe	Leu 45	Ala	Thr	Cys	
Val As	n Gly	Val	Сув	Trp	Thr 55	Val	Tyr	His		Ala 60	Gly	Ser	Lys	Thr	
Leu Al 65	a Gly	Pro	Lys	Gly :	Pro	Ile	Thr		Met 75	Tyr	Thr	Asn	Val	Asp 80	
Gln As	p Leu	Val	Gly ' 85	Trp	Pro i	Ala	Pro :	Pro 90	Gly :	Ala	Arg		Met 95	Thr	
Pro Cy		_			_	_									

Asp Val Ile Pro Val Arg Arg Gly Asp Ser Arg Gly Ser Leu Leu 120 Ser Pro Arg Pro Val Ser Tyr Leu Lys Gly Ser Ser Gly Gly Pro Leu Leu Cys Pro Ser Gly His Val Val Gly Ile Phe Arg Ala Ala Val Cys Thr Arg Gly Val Ala Lys Ala Val Asp Phe Ile Pro Val Glu Ser Met 170 Glu Thr Thr Met Arg Ser Pro Val Phe Thr Asp Asn Ser Ser Pro Pro Ala Val Pro Gln Thr Phe Gln Val Ala His Leu His Ala Pro Thr Gly 200 Ser Gly Lys Ser Thr Lys Val Pro Ala Ala Tyr Ala Ala Gln Gly Tyr 215 Lys Val Leu Val Leu Asn Pro Ser Val Ala Ala Thr Leu Gly Phe Gly 230 235 240 Ala Tyr Met Ser Lys Ala His Gly Ile Glu Pro Asn Ile Arg Thr Gly 250 Val Arg Thr Ile Thr Thr Gly Gly Pro Ile Thr Tyr Ser Thr Tyr Gly Lys Phe Leu Ala Asp Gly Gly Cys Ser Gly Gly Ala Tyr Asp Ile Ile Ile Cys Asp Glu Cys His Ser Thr Asp Trp Thr Thr Ile Leu Gly Ile Gly Thr Val Leu Asp Gln Ala Glu Thr Ala Gly Ala Arg Leu Val Val Leu Ala Thr Ala Thr Pro Pro Gly Ser Ile Thr Val Pro His Pro Asn 325 330 Ile Glu Glu Val Ala Leu Ser Asn Thr Gly Glu Ile Pro Phe Tyr Gly Lys Ala Ile Pro Ile Glu Ala Ile Lys Gly Gly Arg His Leu Ile Phe Cys His Ser Lys Lys Cys Asp Glu Leu Ala Ala Lys Leu Thr Gly Leu Gly Leu Asn Ala Val Ala Tyr Tyr Arg Gly Leu Asp Val Ser Val 395 Ile Pro Thr Ser Gly Asp Val Val Val Ala Thr Asp Ala Leu Met Thr Gly Phe Thr Gly Asp Phe Asp Ser Val Ile Asp Cys Asn Thr Cys 420 425

Val Thr Gln Thr Val Asp Phe Ser Leu Asp Pro Thr Phe Thr Ile Glu 435

Thr Thr Thr Val Pro Gln Asp Ala Val Ser Arg Ser Gln Arg Arg Gly
450 455 460

Arg Thr Gly Arg Gly Arg Ser Gly Ile Tyr Arg Phe Val Thr Pro Gly 470 475 480

Glu Arg Pro Ser Gly Met Phe Asp Ser Ser Val Leu Cys Glu Cys Tyr 485 490 495

Asp Ala Gly Cys Ala Trp Tyr Glu Leu Thr Pro Ala Glu Thr Thr Val

Arg Leu Arg Ala Tyr Leu Asn Thr Pro Gly Leu Pro Val Cys Gln Asp 515 520 525

His Leu Glu Phe Trp Glu Ser Val Phe Thr Gly Leu Thr His Ile Asp 530 535 540

Ala His Phe Leu Ser Gln Thr Lys Gln Ala Gly Asp Asn Phe Pro Tyr 545 550 555 560

Leu Val Ala Tyr Gln Ala Thr Val Cys Ala Arg Ala Gln Ala Pro Pro 565 570 575

Pro Ser Trp Asp Gln Met Trp Lys Cys Leu Ile Arg Leu Lys Pro Thr 580 585 590

Leu His Gly Pro Thr Pro Leu Leu Tyr Arg Leu Gly Ala Val Gln Asn 595 605

Glu Ile Thr Leu Thr His Pro Ile Thr Lys Phe Val Met Ala Cys Met 610 620

Ser Ala Asp Leu Glu Val Val Thr Ser Thr Trp Val Leu Val Gly Gly 625 630 635 640

Val Leu Ala Ala Leu Ala Ala Tyr Cys Leu Thr Thr Gly Ser Val Val 645 650 655

Ile Val Gly Arg Ile Ile Leu Ser Gly Arg Pro Ala Val Val Pro Asp 660 665 670

Arg Glu Val Leu Tyr Arg Glu Phe Asp Glu Met Glu Glu Cys Ala Ser 675 680 685

His Leu Pro Tyr Ile Glu Gln Gly Met Gln Leu Ala Glu Gln Phe Lys 690 695 700

Gln Gln Ala Leu Gly Leu Leu Gln Thr Ala Thr Lys Gln Ala Glu Ala 705 710 715 720

Ala Ala Pro Val Val Glu Ser Arg Trp Arg Ala Leu Glu Ala Phe Trp 725 730 735

Ala Lys His Met Trp Asn Phe Ile Ser Gly Ile Gln Tyr Leu Ala Gly 740 745 750

Leu	Ser	Thr 755	Leu	Pro	Gly	Asn	Pro 760	Ala	Ile	Ala	Ser	Leu 765		Ala	Phe	
Thr	Ala 770	Ser	Ile	Thr	Ser	Pro 775	Leu	Thr	Thr	Gln	Asn 780	Thr	Leu	Leu	Phe	
Asn 785	Ile	Leu	Gly	Gly	Trp 790	Val	Ala	Ala	Gln	Leu 795	Ala	Pro	Pro	Ser	Ala 800	
Ala	Ser	Ala	Phe	Val 805	Gly	Ala	Gly	Ile	Ala 810	Gly	Ala	Ala	Ile	Gly 815		
			820					825					830		Ala	
		835		Ala			840					845				
	850			Asp		855					860					
865				Val	870					875					880	
				Glu 885					890					895		
			900	Gly				905					910			
		915		Ala			920					925				
	930		Leu	Ьув	Arg	Ьeu 935	His	Gln	Trp	Ile	Asn 940	Glu	Asp	Cys	Ser	
Thr 945	Pro	Сув											,			
<210 <211 <212 <213	> 1 > E	.779 NA	Eicia	ıl se	quen	ıce										
<220 <223		éaue	ence	coda	nt n	our	NGEF									
<220 <221 <222	> > C	DS	. (177			our	NOOL	,								
<223:							•									
atg 1	tca	atg	ser	tac Tyr 5	aca Thr	tgg Trp	aca Thr	ggt Gly	gcc Ala 10	ttg Leu	atc Ile	acg Thr	ccą Pro	tgc Cys 15	gct Ala	48
gcg g Ala (	gag 3lu	gag Glu	agc Ser 20	aag Lys	ttg Leu	ccc Pro	atc Ile	aat Asn 25	ccg Pro	ttg Leu	agc Ser	aac Asn	tct Ser 30	ttg Leu	ctg Leu	96

	<u>.</u>	35	J 50	L MC	c va.	L LY.	40	r Th	r Th	r Se	r Ar	g Se 45	r Al	a Se	t ctg r Leu	
Arg	g ca g Gl: 50	g aa n Ly	g aag s Ly	g gto s Vai	c aco	tti Phe 55	: ga	c aga p Arg	a cto	g ca u Gl:	a gt n Va 60	l Le	g ga u As	c ga p As	c cac p His	192
tae Ty: 65	c egg	g ga g As	c gtg p Vai	g cto l Len	c aag 1 Lys 70	g gag s Glu	ate Me	g aag t Lys	g gcg	g aag a Ly: 75	g gc	g tc a Se:	c ac	a gt r Va	t aag l Lys 80	240
		,	. 201	85	- 110	GIL	i GII	1 ATS	90	5 Lys	3 Le	u Thi	r Pro	95	a cat O His	288
		2	100	)	, , , , ,	. Сту	1 7 1	105	ATS	ггуя	a Ası	o Val	110	y Sei )	cta Leu	336
		115	5		. Agu	nrs	120	: Arg	ser	. Val	Tr	9 Glu 125	ı Asp	) Let	g ctg Leu	384
gaa Glu	gac Asp 130		gaa Glu	aca Thr	cca Pro	att Ile 135	gat Asp	acc Thr	acc Thr	ato	ato Met	: Ala	aaa Lys	aat Asr	gag Glu	432
gtt Val 145	ttc Phe	tgc Cys	gtc Val	caa Gln	cca Pro 150	gag Glu	aaa Lys	gga Gly	ggc	cgc Arg 155	ГЛS	cca Pro	gct Ala	cgc	Leu 160	480
				165	200	GIY	vai	Arg	170	Сув	Glu	Lys	Mẹt	Ala 175	ctt Leu	528
tac Tyr	gac Asp	gtg Val	gtc Val 180	tcc Ser	acc Thr	ctt Leu	cct Pro	cag Gln 185	gcc Ala	gtg Val	atg Met	Gly	ccc Pro 190	tca Ser	tac Tyr	576
•		195	-1-	502	110	GIŞ	200	Arg	vai	GIu	Phe	ctg Leu 205	Val	Asn	Thr	624
tgg Trp	aaa Lys 210	tca Ser	aag Lys	aaa Lys	tgc Cys	cct Pro 215	atg Met	ggc Gly	ttc Phe	tca Ser	tat Tyr 220	gac Asp	acc Thr	cgc Arg	tgc Cys	672
ttt Phe 225	gac Asp	tca Ser	acg Thr	gtc Val	act Thr 230	gag Glu	aat Asn	gac Asp	atc Ile	cgt Arg 235	act Thr	gag Glu	gag Glu	tca Ser	atc Ile 240	720
-		•	-4 -	245	204	nia	FLO	GIU	250	Arg	GIn	gcc Ala	Ile	<b>L</b> уя 255	Ser	768
ctc Leu	aca Thr	gag Glu	cgg Arg 260	ctc Leu	tac Tyr	atc Ile	GTÅ	ggt Gly 265	ccc Pro	ctg Leu	act Thr	aat Asn	tca Ser 270	aaa Lys	ej aaa	816

cag Gln	aac Asn	tgc Cys 275	ggt Gly	tat Tyr	cgc Arg	cgg Arg	tgc Cys 280	cgc Arg	gcg Ala	agc Ser	ggc Gly	gtg Val 285	ctg Leu	acg Thr	act Thr	864	
agc Ser	tgc Cys 290	ggc	aat Asn	acc Thr	ctc Leu	aca Thr 295	tgc Cys	tac Tyr	ttg Leu	aaa Lys	gcc Ala 300	act Thr	gcg Ala	gcc Ala	tgt Cys	912	
cga Arg 305	gct Ala	gca Ala	aag Lys	ct.c Leu	cag Gln 310	gac Asp	tgc Cys	acg Thr	atg Met	ctc Leu 315	gtg Val	aac Asn	gga Gly	gac Asp	gac Asp 320	960	
ctt Leu	gtc Val	gtt Val	atc Ile	tgc Cys 325	gaa Glu	agc Ser	gcg Ala	gga Gly	acc Thr 330	cag Gln	gag Glu	gat Asp	gcg Ala	gcg Ala 335	agc Ser	1008	
cta Leu	cga Arg	gtc Val	ttc Phe 340	acg Thr	gag Glu	gct Ala	atg Met	act Thr 345	agg Arg	tac Tyr	tct Ser	gcc Ala	ccc Pro 350	ccc Pro	gjå aaa	1056	
gac Asp	ccg Pro	ccc Pro 355	caa Gln	cca Pro	gaa Glu	tac Tyr	gac Asp 360	ttg Leu	gag Glu	ctg Leu	ata Ile	acg Thr 365	tca Ser	tgc Cys	tcc Ser	1104	
tcc Ser	aat Asn 370	gtg Val	tcg Ser	gtc Val	gcg Ala	cac His 375	gat Asp	gca Ala	tcc Ser	ggc Gly	aaa Lys 380	agg Arg	gtg Val	tac Tyr	tac Tyr	1152	
ctc Leu 385	acc Thr	cgt Arg	gac Asp	ccc Pro	acc Thr 390	acc Thr	ccc Pro	ctc Leu	gca Ala	cgg Arg 395	gct Ala	gcg Ala	tgg Trp	gag Glu	aca Thr 400	1200	
gtt Val	aga Arg	cac His	act Thr	cca Pro 405	gtc Val	aac Asn	tcc Ser	tgg Trp	cta Leu 410	ggc Gly	aat Asn	atc Ile	atc Ile	atg Met 415	tat Tyr	1248	
gcg Ala	ccc Pro	acc Thr	cta Leu 420	tgg Trp	gcg Ala	agg Arg	atg Met	att Ile 425	ctg Leu	atg Met	act Thr	cat His	ttc Phe 430	ttc Phe	tct Ser	1296	
atc Ile	ctt Leu	cta Leu 435	gct Ala	cag Gln	gag Glu	caa Gln	ctt Leu 440	gaa Glu	aaa Lys	gcc Ala	ctg Leu	gat Asp 445	tgt Cys	cag Gln	atc Ile	1344	
tac Tyr	999 Gly 450	gcc Ala	tgc Cys	tac Tyr	tcc Ser	att Ile 455	gag Glu	cca Pro	ctt Leu	gac Asp	cta Leu 460	cct Pro	cag Gln	atc Ile	atc Ile	1392	
gaa Glu 465	cga Arg	ctc Leu	cat His	ggt Gly	ctt Leu 470	agc Ser	gca Ala	ttt Phe	tca Ser	ctc Leu 475	cat His	agt Ser	tac Tyr	tct Ser	cca Pro 480	1440	
ggt Gly	gag Glu	atc Ile	aat Asn	agg Arg 485	gtg Val	gct Ala	tca Ser	tgc Cys	ctc Leu 490	agg Arg	aaa Lys	ctt Leu	gjå aaa	gta Val 495	cca Pro	1488	
ccc Pro	ttg Leu	cga Arg	gtc Val 500	tgg Trp	aga Arg	cat His	cgg Arg	gcc Ala 505	aga Arg	agt Ser	gtc Val	cgc Arg	gct Ala 510	aag Lys	ttg Leu	1536	

ctg tcc cag ggg ggg agg gcc gcc act tgc ggc aaa tac ctc ttc aac Leu Ser Gln Gly Gly Arg Ala Ala Thr Cys Gly Lys Tyr Leu Phe Asn 515 520 525	1584
tgg gca gta agg acc aag ctt aaa ctc act cca atc ccg gct gcg tcc Trp Ala Val Arg Thr Lys Leu Lys Leu Thr Pro Ile Pro Ala Ala Ser 530 535 540	1632
cag cta gac ttg tcc ggc tgg ttc gtt gct ggt tac aac ggg gga gac Gln Leu Asp Leu Ser Gly Trp Phe Val Ala Gly Tyr Asn Gly Gly Asp 550 555 560	1680
ata tat cac agc ctg tct cgt gcc cga ccc cgt tgg ttc atg ttg tgc Ile Tyr His Ser Leu Ser Arg Ala Arg Pro Arg Trp Phe Met Leu Cys 565 570 575	1728
cta ctc cta ctt tct gta ggg gta ggc atc tac ctg ctc ccc aac cgg Leu Leu Leu Ser Val Gly Val Gly Ile Tyr Leu Leu Pro Asn Arg 580 585 590	1776
taa	1779
<210> 4 <211> 592 <212> PRT <213> Artificial sequence	
<220> <223> séquence codant pour NS5b	
<400> 4	
<pre>&lt;400&gt; 4  Met Ser Met Ser Tyr Thr Trp Thr Gly Ala Leu Ile Thr Pro Cys Ala 1</pre>	
Met Ser Met Ser Tyr Thr Trp Thr Gly Ala Leu Ile Thr Pro Cys Ala	
Met Ser Met Ser Tyr Thr Trp Thr Gly Ala Leu Ile Thr Pro Cys Ala 1 10 15  Ala Glu Glu Ser Lys Leu Pro Ile Asn Pro Leu Ser Asn Ser Leu Leu	
Met Ser Met Ser Tyr Thr Trp Thr Gly Ala Leu Ile Thr Pro Cys Ala 1 Glu Glu Ser Lys Leu Pro Ile Asn Pro Leu Ser Asn Ser Leu Leu 20 Arg His His Ser Met Val Tyr Ser Thr Thr Ser Arg Ser Ala Ser Leu	
Met Ser Met Ser Tyr Thr Trp Thr Gly Ala Leu Ile Thr Pro Cys Ala 1 Glu Glu Ser Lys Leu Pro Ile Asn Pro Leu Ser Asn Ser Leu Leu 20 Arg His His Ser Met Val Tyr Ser Thr Thr Ser Arg Ser Ala Ser Leu 40 Arg Leu Gln Val Leu Asp Asp His	
Met Ser Met Ser Tyr Thr Trp Thr Gly Ala Leu Ile Thr Pro Cys Ala 1 10    Ala Glu Glu Ser Lys Leu Pro Ile Asn Pro Leu Ser Asn Ser Leu Leu 20    Arg His His Ser Met Val Tyr Ser Thr Thr Ser Arg Ser Ala Ser Leu 45    Arg Gln Lys Lys Val Thr Phe Asp Arg Leu Gln Val Leu Asp Asp His 50    Tyr Arg Asp Val Leu Lys Glu Met Lys Ala Lys Ala Ser Thr Val Lys	
Met Ser Met Ser Tyr Thr Trp Thr Gly Ala Leu Ile Thr Pro Cys Ala 1 Glu Glu Ser Lys Leu Pro Ile Asn Pro Leu Ser Asn Ser Leu Leu 30 Arg His His Ser Met Val Tyr Ser Thr Thr Ser Arg Ser Ala Ser Leu 45 Arg Gln Lys Lys Val Thr Phe Asp Arg Leu Gln Val Leu Asp Asp His 50 Tyr Arg Asp Val Leu Lys Glu Met Lys Ala Lys Ala Ser Thr Val Lys 65 Ala Arg Leu Leu Ser Ile Glu Glu Ala Cys Lys Leu Thr Pro Pro His	
Met Ser Met Ser Tyr Thr Trp Thr Gly Ala Leu Ile Thr Pro Cys Ala Ala Glu Glu Ser Lys Leu Pro Ile Asn Pro Leu Ser Asn Ser Leu Leu 30  Arg His His Ser Met Val Tyr Ser Thr Thr Ser Arg Ser Ala Ser Leu Asp Son Ser Leu Leu 35  Arg Gln Lys Lys Val Thr Phe Asp Arg Leu Gln Val Leu Asp Asp His 50  Tyr Arg Asp Val Leu Lys Glu Met Lys Ala Lys Ala Ser Thr Val Lys 80  Ala Arg Leu Leu Ser Ile Glu Glu Ala Cys Lys Leu Thr Pro Pro His 95  Ser Ala Lys Ser Lys Phe Gly Tyr Gly Ala Lys Asp Val Arg Ser Leu	

Val Phe Cys Val Gln Pro Glu Lys Gly Gly Arg Lys Pro Ala Arg Leu Ile Val Phe Pro Asp Leu Gly Val Arg Val Cys Glu Lys Met Ala Leu Tyr Asp Val Val Ser Thr Leu Pro Gln Ala Val Met Gly Pro Ser Tyr 185 Gly Phe Gln Tyr Ser Pro Gly Gln Arg Val Glu Phe Leu Val Asn Thr Trp Lys Ser Lys Lys Cys Pro Met Gly Phe Ser Tyr Asp Thr Arg Cys Phe Asp Ser Thr Val Thr Glu Asn Asp Ile Arg Thr Glu Glu Ser Ile Tyr Gln Cys Cys Asp Leu Ala Pro Glu Ala Arg Gln Ala Ile Lys Ser Leu Thr Glu Arg Leu Tyr Ile Gly Gly Pro Leu Thr Asn Ser Lys Gly 265 Gln Asn Cys Gly Tyr Arg Arg Cys Arg Ala Ser Gly Val Leu Thr Thr Ser Cys Gly Asn Thr Leu Thr Cys Tyr Leu Lys Ala Thr Ala Ala Cys Arg Ala Ala Lys Leu Gln Asp Cys Thr Met Leu Val Asn Gly Asp Asp Leu Val Val Ile Cys Glu Ser Ala Gly Thr Gln Glu Asp Ala Ala Ser 325 330 Leu Arg Val Phe Thr Glu Ala Met Thr Arg Tyr Ser Ala Pro Pro Gly Asp Pro Pro Gln Pro Glu Tyr Asp Leu Glu Leu Ile Thr Ser Cys Ser Ser Asn Val Ser Val Ala His Asp Ala Ser Gly Lys Arg Val Tyr Tyr 375 Leu Thr Arg Asp Pro Thr Thr Pro Leu Ala Arg Ala Ala Trp Glu Thr Val Arg His Thr Pro Val Asn Ser Trp Leu Gly Asn Ile Ile Met Tyr Ala Pro Thr Leu Trp Ala Arg Met Ile Leu Met Thr His Phe Phe Ser

Ile Leu Leu Ala Gln Glu Gln Leu Glu Lys Ala Leu Asp Cys Gln Ile

Tyr Gly Ala Cys Tyr Ser Ile Glu Pro Leu Asp Leu Pro Gln Ile Ile 455

Glu Arg Leu His Gly Leu Ser Ala Phe Ser Leu His Ser Tyr Se 465 470 475	r Pro 480
Gly Glu Ile Asn Arg Val Ala Ser Cys Leu Arg Lys Leu Gly Va 485 490 49	5
Pro Leu Arg Val Trp Arg His Arg Ala Arg Ser Val Arg Ala Ly 500 505 510	
Leu Ser Gln Gly Gly Arg Ala Ala Thr Cys Gly Lys Tyr Leu Ph 515 520 525	
Trp Ala Val Arg Thr Lys Leu Lys Leu Thr Pro Ile Pro Ala Al 530 540	
Gln Leu Asp Leu Ser Gly Trp Phe Val Ala Gly Tyr Asn Gly Gl 545 555	560
Ile Tyr His Ser Leu Ser Arg Ala Arg Pro Arg Trp Phe Met Let 565 570 579	5
Leu Leu Leu Ser Val Gly Val Gly Ile Tyr Leu Leu Pro Ası 580 585 590	n Arg
<pre>&lt;210&gt; 5 &lt;211&gt; 1344 &lt;212&gt; DNA &lt;213&gt; Artificial sequence &lt;220&gt; &lt;223&gt; séquence codant pour NS5a &lt;220&gt; &lt;221&gt; CDS &lt;221&gt; CDS &lt;222&gt; (1)(1344) &lt;223&gt;</pre>	
atg tcc ggc tcg tgg cta agg gat gtt tgg gac tgg ata tgc acg Met Ser Gly Ser Trp Leu Arg Asp Val Trp Asp Trp Ile Cys Thr 1 5 10	Val
ttg act gac ttc aag acc tgg ctc cag tcc aag ctc ctg ccg aaa Leu Thr Asp Phe Lys Thr Trp Leu Gln Ser Lys Leu Leu Pro Lys 20 25 30	Leu
ccg gga gtc cct ttc ttc tca tgc caa cgc ggg tac aag gga gtc Pro Gly Val Pro Phe Phe Ser Cys Gln Arg Gly Tyr Lys Gly Val 35 40 45	tgg 144 Trp
cgg ggg gac ggc atc atg caa acc acc tgc cca tgt gga gca caa Arg Gly Asp Gly Ile Met Gln Thr Thr Cys Pro Cys Gly Ala Gln 50 55 60	att 192 Ile
acc gga cat gtc aaa aac ggt tcc atg agg atc gtt ggg cct aaa Thr Gly His Val Lys Asn Gly Ser Met Arg Ile Val Gly Pro Lys 65 70 75	acc 240 Thr 80

tgo Cys	ago Sei	aac Ası	acg Thr	tgg Trp 85	cac His	gga Gly	acc Thr	tto Phe	Pro	ato Ile	aac Asr	gcg Ala	tac Tyr	acc Thr	aca Thr	288
O1,		, cys	100	PIC	, ser	Pro	Ala	105	Asr	туг	Ser	Arg	Ala 110	Leu	tgg Trp	336
3	<b>1</b> 42	115	i	GIU	. Giu	. IYE	120	GIU	ı Ile	Thr	Arg	7 Val 125	Gly	Asp	ttc Phe	384
1125	130	val		GTÀ	Met	135	Thr	Asp	Asn	. Val	Lys 140	Сув	Pro	Сув	cag Gln	432
145		*****	110	GIU	150	PHE	Thr	GIU	Leu	Asp 155	Gly	' Val	Arg	Leu	cac His 160	480
5	-1-	1124	110	165	Cys	AIG	PIO	ьeu	170	Arg	Val	Asp	Val	Thr 175	ttc Phe	528
O.I.I	VUL	GIY	180	ASII	GIN		Leu	Val 185	Gly	Ser	Gln	Leu	Pro 190	Сув	Glu	576
110	Gru	195	АБР	val	ALA	gtg Val	ьеи 200	Thr	Ser	Met	Leu	Thr 205	Asp	Pro	Ser	624
	210		ALA	GIU	Int	gct Ala 215	тÀs	Arg	Arg	Pro	Ala 220	Arg	Gly	Ser	Pro	672
225	501	БСи	nια	per	230	tca Ser	Ala	Ser	Gln	Leu 235	Ser	Ala	Pro	Ser	Leu 240	720
-20		****	Cys	245	IIII	cac His	HIS	Asp	250	Pro	Asp	Ala	Asp	Leu 255	Ile	768
o <sub>zu</sub>	nia	ASII	260	Leu	Trp	cgg Arg	Gin	G1u 265	Met	Gly	Gly	Asn	Ile 270	Thr	Arg	816
	O.Lu	275	GIU	Abn	пÀв	gtg Val	280	Ile	Leu	Asp	Ser	Phe 285	Asp	Pro	Leu	864
*****	290	GIU	GIU	Asp	GIU	agg Arg 295	Glu	Val	Ser	Val	Ala 300	Ala	Glu	Ile	Leu	912
cga Arg 305	aaa Lys	tcc Ser	aag Lys	ם עם	ttc Phe 310	ccc Pro	ccc Pro	gcg Ala	ttg Leu	ccc Pro 315	ata Ile	tgg Trp	gca Ala	Arg	ccg Pro 320	960

gat Asp	tac Tyr	aac Asn	cct Pro	cca Pro 325	ctg Leu	tta Leu	gag Glu	tcc Ser	tgg Trp 330	aaa Lys	agt Ser	ccg Pro	gac Asp	tac Tyr 335	gtc Val	1008
cct Pro	ccg Pro	gcg Ala	gtg Val 340	cat His	Gly aaa	tgc Cys	cca Pro	ttg Leu 345	ccg Pro	cct Pro	acc Thr	acg Thr	ggc Gly 350	cct Pro	cca Pro	1056
ata Ile	ccg Pro	cct Pro 355	cca Pro	cgg Arg	aaa Lys	aag Lys	agg Arg 360	acg Thr	gtt Val	gtt Val	ctg Leu	aca Thr 365	gag Glu	tcc Ser	acc Thr	1104
gtg Val	tct Ser 370	tct Ser	gcc Ala	ttg Leu	gcg Ala	gag Glu 375	ctg Leu	gct Ala	act Thr	aag Lys	act Thr 380	ttc Phe	gly ggc	agc Ser	tcc Ser	1152
gga Gly 385	tcg Ser	tcg Ser	gcc Ala	gtt Val	gac Asp 390	agc Ser	ggc ggc	acg Thr	gcg Ala	acc Thr 395	gcc Ala	cct Pro	ccc Pro	gat Asp	cag Gln 400	1200
acc Thr	tct Ser	gac Asp	gac Asp	ggt Gly 405	gac Asp	aaa Lys	gaa Glu	tct Ser	gac Asp 410	att Ile	gag Glu	tcg Ser	tac Tyr	tcc Ser 415	tcc Ser	1248
atg Met	ccc Pro	ccc Pro	ctt Leu 420	gag Glu	gjå aäa	gag Glu	ccg Pro	999 Gly 425	gac Asp	cct Pro	gat Asp	ctc Leu	agc Ser 430	gac Asp	gjå aaa	1296
tct Ser	tgg Trp	tct Ser 435	acc Thr	gtg Val	agc Ser	gjå aaa	gag Glu 440	gcc Ala	ggc Gly	gac Asp	gac Asp	atc Ile 445	gtc Val	tgc Cys	tgc Cys	1344
<210 <211 <212 <213	l> 4 2> E	148 PRT	icia	ıl se	quen	ıce										٠
<220 <223		émie	nce	aad-			<b>.</b>									
<400			ince	COGA	inc p	our	ивъа									
Met 1	Ser	Gly	Ser	Trp 5	Leu	Arg	Asp	Val	Trp 10	Asp	Trp	Ile	Cys	Thr 15	Val	
Leu	Thr	Asp	Phe 20	Lys	Thr	Trp	Leu	Gln 25	Ser	Lys	Leu	Leu	Pro 30	Гуs	Leu	
Pro	Gly	Val 35	Pro	Phe	Phe	Ser	Cys 40	Gln	Arg	Gly		Lув 45	Gly	Val	Trp	
Arg	Gly 50	Asp	Gly	Ile	Met	Gln 55	Thr	Thr	Сув		Cys 60	Gly	Ala	Gln	Ile	
Thr 65	Gly	His	Val	Lys	Asn 70	Gly :	Ser :	Met		Ile 75	Val	Gly	Pro	Lys	Thr 80	

Cys Ser Asn Thr Trp His Gly Thr Phe Pro Ile Asn Ala Tyr Thr Thr 85 90 95

Gly Pro Cys Thr Pro Ser Pro Ala Pro Asn Tyr Ser Arg Ala Leu Trp
100 105 110

Arg Val Ala Ala Glu Glu Tyr Val Glu Ile Thr Arg Val Gly Asp Phe 115 120 125 .

His Tyr Val Thr Gly Met Thr Thr Asp Asn Val Lys Cys Pro Cys Gln
130 140

Val Pro Ala Pro Glu Phe Phe Thr Glu Leu Asp Gly Val Arg Leu His 145 150 155 160

Arg Tyr Ala Pro Ala Cys Arg Pro Leu Leu Arg Val Asp Val Thr Phe 165 170 175

Gin Val Gly Leu Asn Gln Tyr Leu Val Gly Ser Gln Leu Pro Cys Glu 180 185 190

Pro Glu Pro Asp Val Ala Val Leu Thr Ser Met Leu Thr Asp Pro Ser 195 200 205

His Ile Thr Ala Glu Thr Ala Lys Arg Arg Pro Ala Arg Gly Ser Pro 210 215 220

Pro Ser Leu Ala Ser Ser Ser Ala Ser Gln Leu Ser Ala Pro Ser Leu 230 235 240

Lys Ala Thr Cys Thr Thr His His Asp Ser Pro Asp Ala Asp Leu Ile 245 250 255

Glu Ala Asn Leu Leu Trp Arg Gln Glu Met Gly Gly Asn Ile Thr Arg 260 265 . 270

Val Glu Ser Glu Asn Lys Val Val Ile Leu Asp Ser Phe Asp Pro Leu 275 280 285

Arg Ala Glu Glu Asp Glu Arg Glu Val Ser Val Ala Ala Glu Ile Leu 290 295 300

Arg Lys Ser Lys Lys Phe Pro Pro Ala Leu Pro Ile Trp Ala Arg Pro 305 310 315 320

Asp Tyr Asn Pro Pro Leu Leu Glu Ser Trp Lys Ser Pro Asp Tyr Val 325 330 335

Pro Pro Ala Val His Gly Cys Pro Leu Pro Pro Thr Thr Gly Pro Pro 340 345 350

Ile Pro Pro Pro Arg Lys Lys Arg Thr Val Val Leu Thr Glu Ser Thr 355 360 365

Val Ser Ser Ala Leu Ala Glu Leu Ala Thr Lys Thr Phe Gly Ser Ser 370 380

Gly Ser Ser Ala Val Asp Ser Gly Thr Ala Thr Ala Pro Pro Asp Gln 385 390 395 400

Thr Ser Asp Asp Gly Asp Lys Glu Ser Asp Ile Glu Ser Tyr Ser Ser 405 410 415

Met Pro Pro Leu Glu Gly Glu Pro Gly Asp Pro Asp Leu Ser Asp Gly

Ser Trp Ser Thr Val Ser Gly Glu Ala Gly Asp Asp Ile Val Cys Cys 435

<210> 7 <211> 2241 <212> DNA <213> Artificial sequence <220> <223> séquence codant pour CE1E2 <220> <221> CDS <222> (1)..(2241) <223> <400> 7 atg agc aca aat cct aaa cct caa aga aaa acc aaa cgt aac acc aac Met Ser Thr Asn Pro Lys Pro Gln Arg Lys Thr Lys Arg Asn Thr Asn 48 10 cgc cgc cca cag gac gtt aag ttc ccg ggc ggt ggt cag atc gtt ggt Arg Arg Pro Gln Asp Val Lys Phe Pro Gly Gly Gln Ile Val Gly 96 20 gga gtt tac ctg ttg ccg cgc agg ggc ccc agg ttg ggt gtg cgc gcg Gly Val Tyr Leu Leu Pro Arg Arg Gly Pro Arg Leu Gly Val Arg Ala 144 35 act agg aag act tcc gag cgg tcg caa cct cgt gga agg cga caa cct Thr Arg Lys Thr Ser Glu Arg Ser Gln Pro Arg Gly Arg Arg Gln Pro 192 50 atc ccc aag gct cgc cgg ccc gag ggt agg acc tgg gct cag ccc ggg Ile Pro Lys Ala Arg Arg Pro Glu Gly Arg Thr Trp Ala Gln Pro Gly 240 tac cct tgg ccc ctc tat ggc aac gag ggt atg ggg tgg gca gga tgg 288 Tyr Pro Trp Pro Leu Tyr Gly Asn Glu Gly Met Gly Trp Ala Gly Trp ctc ctg tca ccc cgt ggc tct cgg cct agt tgg ggc ccc aca gac ccc Leu Leu Ser Pro Arg Gly Ser Arg Pro Ser Trp Gly Pro Thr Asp Pro cgg cgt agg tcg cgt aat ttg ggt aag gtc atc gat acc ctt aca tgc 384 Arg Arg Arg Ser Arg Asn Leu Gly Lys Val Ile Asp Thr Leu Thr Cys ggc ttc gcc gac ctc atg ggg tac att ccg ctt gtc ggc gcc ccc cta Gly Phe Ala Asp Leu Met Gly Tyr Ile Pro Leu Val Gly Ala Pro Leu 432 135 gga ggc gct gcc agg gcc ctg gcg cat ggc gtc cgg gtt ctg gag gac 480 Gly Gly Ala Ala Arg Ala Leu Ala His Gly Val Arg Val Leu Glu Asp

155

150

G17 ggd	gtg Val	g aad L Asi	tat Tyr	gca Ala 169	inr	Gly Ggg	aat Asr	cto Lev	7 CC0 1 Pro 170	Gl3	tgo Cys	tct Ser	tto Phe	tct Ser 175	atc lle	528
tto Phe	cto Lev	tta Lei	gct Ala 180	ner	g ctg 1 Leu	tct Ser	tgt Cys	ttg Leu 185	Thr	ato Ile	cca Pro	gct Ala	tcc Ser 190	Ala	tac Tyr	576
GIU	. vai	195	, Asn	vaı	. ser	GIA	200	Tyr	His	Val	Thr	205	qaA .	Cys	tcc Ser	624
	210		116	val	. IYI	215	ATA	Ala	Asp	Met	11e 220	Met	His	Thr	ccc	672
225	Сув	val	PIO	Cys	230	Arg	GIU	Ser	Asn	235	Ser	Arg	Сув	Trp	240	720
nau	нец	1111	PLO	245	neu	Ala	Ala	Arg	Asn 250	Ser	Ser	Ile	Pro	Thr 255		768
		nr9	260	птр	gtc Val	Asp	ьeu	ьеи 265	Val	Gly	Ala	Ala	Ala 270	Leu	Cys	816
per	ALG	275	ıyr	vaı	GJÀ aaa	Asp	Leu 280	Cys	Gly	Ser	Val	Phe 285	Leu	۷al	Ser	864
0111	290	FILE	1111	FIIG	tca Ser	295	Arg	Arg	Tyr	Glu	Thr 300	Val	Gln	Asp	Cys	912
305	Cys	261	116	TÄL	ccc Pro 310	GTÅ	His	Val	Ser	Gly 315	His	Arg	Met	Ala	Trp 320	960
nsp	Mec	Mec	Mec	325	tgg Trp	ser	Pro	Thr	Thr 330	Ala	Leu	Val	Val	Ser 335	Gln	1008
	Deu	n-9	340	FIO	caa Gln	Ата	vaı	745	Asp	Met	Val	Ala	Gly 350	Ala	His	1056
p	O.L.y	355	neu	AIA	ggc Gly	ьеи	360 360	Tyr	Tyr	Ser	Met	Val 365	Gly	Asn	Trp	1104
	370	<b>,</b>	Бец	116	gtg Val	375	ьеп	ьeu	Phe	Ala	Gly 380	Val	Asp	Gly	His	1152
acc Thr 385	cac His	gtg Val	aca Thr	G1 <sup>A</sup> aaa	gga Gly 390	agg Arg	gta Val	gcc Ala	tcc Ser	agc Ser 395	acc Thr	cag Gln	agc Ser	ctc Leu	gtg Val 400	1200

# WO 2004/111082 PCT/FR2004/050214

tcc Ser	tgg Trp	ctc Leu	tca Ser	caa Gln 405	G1Å aaa	cca Pro	tct Ser	cag Gln	aaa Lys 410	atc Ile	caa Gln	ctc Leu	gtg Val	aac Asn 415	acc Thr	1248
aac Asn	Gly	agc Ser	tgg Trp 420	cac His	atc Ile	aac Asn	agg Arg	acc Thr 425	gct Ala	ctg Leu	aat Asn	tgc Cys	aat Asn 430	gac Asp	tcc Ser	1296
ctc Leu	caa Gln	act Thr 435	Gly aaa	ttc Phe	att Ile	gct Ala	gcg Ala 440	ctg Leu	ttc Phe	tac Tyr	gca Ala	cac His 445	agg Arg	ttc Phe	aac Asn	1344
gcg Ala	tcc Ser 450	gga Gly	tgt Cys	cca Pro	gag Glu	cgc Arg 455	atg Met	gcc Ala	agc Ser	tgc Cys	cgc Arg 460	ccc Pro	atc Ile	gac Asp	aag Lys	1392
ttc Phe 465	gct Ala	cag Gln	gly aaa	tgg Trp	ggt Gly 470	ccc Pro	atc Ile	act Thr	cac His	gtt Val 475	gtg Val	cct Pro	aac Asn	atc Ile	tcg Ser 480	1440
gac Asp	cag Gln	agg Arg	cct Pro	tat Tyr 485	tgc Cys	tgg Trp	cac His	tat Tyr	gca Ala 490	ccc Pro	caa Gln	ccg Pro	tgc Cys	ggt Gly 495	att Ile	1488
gta Val	ccc Pro	gcg Ala	tcg Ser 500	cag Gln	gtg Val	tgt Cys	ggc gly	cca Pro 505	gtg Val	tat Tyr	tgc Cys	ttc Phe	acc Thr 510	ccg Pro	agt Ser	1536
cct Pro	gtt Val	gtg Val 515	gtg Val	gjå aaa	acg Thr	acc Thr	gac Asp 520	cgt Arg	tcc Ser	gga Gly	gtc Val	ccc Pro 525	acg Thr	tat Tyr	agc Ser	1584
tgg Trp	999 Gly 530	gag Glu	aat Asn	gag Glu	aca Thr	gac Asp 535	gtg Val	ctg Leu	cta Leu	ctc Leu	aac Asn 540	aac Asn	acg Thr	cgg Arg	ccg Pro	1632
ccg Pro 545	caa Gln	ggc	aac Asn	tgg Trp	ttc Phe 550	ggc	tgt Cys	aca Thr	tgg Trp	atg Met 555	aat Asn	agc Ser	acc Thr	gjå aaa	ttc Phe 560	1680
acc Thr	aag Lys	acg Thr	tgc Cys	999 999	ggc Gly	ccc Pro	ccg Pro	tgt Cys	aac Asn 570	atc Ile	eja aaa	gjå aaa	gtt Val	ggc Gly 575	aac Asn	1728
aac Asn	acc Thr	ttg Leu	att Ile 580	tgc Cys	ccc Pro	acg Thr	gat Asp	tgc Cys 585	ttc Phe	cga Arg	aag Lys	cac His	ccc Pro 590	gag Glu	gcc Ala	1776
act Thr	tac Tyr	acc Thr 595	aaa Lys	tgc Cys	Gly	tcg Ser	ggt Gly 600	cct Pro	tgg Trp	ttg Leu	aca Thr	cct Pro 605	agg Arg	tgt Cys	cta Leu	1824
gtt Val	gac Asp 610	tac Tyr	cca Pro	tac Tyr	aga Arg	ctt Leu 615	tgg Trp	cac His	tac Tyr	ccc Pro	tgc Cys 620	act Thr	atc Ile	aat Asn	ttt Phe	1872
acc Thr 625	atc Ile	ttc Phe	aag Lys	gtc Val	agg Arg 630	atg Met	tac Tyr	gtg Val	gjå aaa	ggc Gly 635	gtg Val	gag Glu	cac His	agg Arg	ctc Leu 640	1920

aac Asn	gcc Ala	gcg Ala	tgc Cys	aat Asn 645	Trp	acc Thr	cga Arg	gga Gly	gag Glu 650	cgc Arg	tgt Cys	gac Asp	ctg Leu	gag Glu 655	gac Asp	1968
agg Arg	gat Asp	aga Arg	tca Ser 660	gag Glu	ctt Leu	agc Ser	ccg Pro	ctg Leu 665	cta Leu	ttg Leu	tct Ser	aca Thr	acg Thr 670	gag Glu	tgg Trp	2016
cag Gln	gta Val	ctg Leu 675	ccc Pro	tgt Cys	tcc Ser	ttt Phe	acc Thr 680	acc Thr	cta Leu	ccg Pro	gct Ala	ctg Leu 685	tcc Ser	act Thr	gga Gly	2064
ttg Leu	atc Ile 690	cac His	ctc Leu	cat His	cag Gln	aat Asn 695	atc Ile	gtg Val	gac Asp	gtg Val	caa Gln 700	tac Tyr	ctg Leu	tac Tyr	ggt	2112
gta Val 705	gly aaa	tca Ser	gtg Val	gtt Val	gtc Val 710	tcc Ser	gtc Val	gta Val	atc Ile	aaa Lys 715	tgg Trp	gag Glu	tat Tyr	gtt Val	ctg Leu 720	2160
ctg Leu	ctc Leu	ttc Phe	ctt Leu	ctc Leu 725	ctg Leu	gcg Ala	gac Asp	gcg Ala	cgc Arg 730	gtc Val	tgt Cys	gcc Ala	tgc Cys	ttg Leu 735	Trp	2208
atg Met	atg Met	ctg Leu	ctg Leu 740	ata Ile	gcc Ala	cag Gln	gct Ala	gag Glu 745	gcc Ala	tga						2241
<212	l>	746 PRT	icia	al se	equer	ıce										
<220 <223		égue	ence	coda	ant p	our	CE11	E2								
<400					•											
Met 1	Ser	Thr	Asn	Pro 5	Гуз	Pro	Gln	Arg	Lys 10	Thr	Lys	Arg	Asn	Thr 15	Asn	
Arg	Arg	Pro	Gln 20	Asp	Val	Lys	Phe	Pro 25	Gly	Gly	Gly	Gln	Ile 30	Val	Gly	
Gly	Val	Tyr 35	Leu	Leu	Pro	Arg	Arg 40	Gly	Pro	Arg	Leu	Gly 45	Val	Arg	Ala	
Thr	Arg 50	Lys	Thr	Ser	Glu	Arg 55	Ser	Gln	Pro	Arg	Gly 60	Arg	Arg	Gln	Pro	
		_			_	Dago	Glu	Glv	Ara	Thr	Trn	Δla	Gln	Dro	Cl v	
Ile 65	Pro	Lys	Ala	Arg	Arg 70	PIO		7	5	75	115		<b></b>	210	80 81	
65					Arg 70 Tyr					75			Ala		80	

WO 2004/111082 PCT/FR2004/050214

Arg Arg Arg Ser Arg Asn Leu Gly Lys Val Ile Asp Thr Leu Thr Cys Gly Phe Ala Asp Leu Met Gly Tyr Ile Pro Leu Val Gly Ala Pro Leu 135 Gly Gly Ala Ala Arg Ala Leu Ala His Gly Val Arg Val Leu Glu Asp Gly Val Asn Tyr Ala Thr Gly Asn Leu Pro Gly Cys Ser Phe Ser Ile Phe Leu Leu Ala Leu Leu Ser Cys Leu Thr Ile Pro Ala Ser Ala Tyr 185 Glu Val Arg Asn Val Ser Gly Ile Tyr His Val Thr Asn Asp Cys Ser Asn Ser Ser Ile Val Tyr Glu Ala Ala Asp Met Ile Met His Thr Pro Gly Cys Val Pro Cys Val Arg Glu Ser Asn Phe Ser Arg Cys Trp Val 235 Ala Leu Thr Pro Thr Leu Ala Ala Arg Asn Ser Ser Ile Pro Thr Thr Thr Ile Arg Arg His Val Asp Leu Leu Val Gly Ala Ala Ala Leu Cys Ser Ala Met Tyr Val Gly Asp Leu Cys Gly Ser Val Phe Leu Val Ser 280 Gln Leu Phe Thr Phe Ser Pro Arg Arg Tyr Glu Thr Val Gln Asp Cys Asn Cys Ser Ile Tyr Pro Gly His Val Ser Gly His Arg Met Ala Trp 310 Asp Met Met Met Asn Trp Ser Pro Thr Thr Ala Leu Val Val Ser Gln 325 330 Leu Leu Arg Ile Pro Gln Ala Val Val Asp Met Val Ala Gly Ala His 345 Trp Gly Val Leu Ala Gly Leu Ala Tyr Tyr Ser Met Val Gly Asn Trp Ala Lys Val Leu Ile Val Met Leu Leu Phe Ala Gly Val Asp Gly His 375 Thr His Val Thr Gly Gly Arg Val Ala Ser Ser Thr Gln Ser Leu Val Ser Trp Leu Ser Gln Gly Pro Ser Gln Lys Ile Gln Leu Val Asn Thr

Asn Gly Ser Trp His Ile Asn Arg Thr Ala Leu Asn Cys Asn Asp Ser

425

420

Leu Gln Thr Gly Phe Ile Ala Ala Leu Phe Tyr Ala His Arg Phe Asn 435 440 445

Ala Ser Gly Cys Pro Glu Arg Met Ala Ser Cys Arg Pro Ile Asp Lys
450 460

Phe Ala Gln Gly Trp Gly Pro Ile Thr His Val Val Pro Asn Ile Ser 465 470 475 480

Asp Gln Arg Pro Tyr Cys Trp His Tyr Ala Pro Gln Pro Cys Gly Ile 485 490 495

Val Pro Ala Ser Gln Val Cys Gly Pro Val Tyr Cys Phe Thr Pro Ser 500 505 510

Pro Val Val Val Gly Thr Thr Asp Arg Ser Gly Val Pro Thr Tyr Ser 515 520 525

Trp Gly Glu Asn Glu Thr Asp Val Leu Leu Leu Asn Asn Thr Arg Pro 530 540

Pro Gln Gly Asn Trp Phe Gly Cys Thr Trp Met Asn Ser Thr Gly Phe 545 550 555 560

Thr Lys Thr Cys Gly Gly Pro Pro Cys Asn Ile Gly Gly Val Gly Asn 565 570 575

Asn Thr Leu Ile Cys Pro Thr Asp Cys Phe Arg Lys His Pro Glu Ala 580 585 590

Thr Tyr Thr Lys Cys Gly Ser Gly Pro Trp Leu Thr Pro Arg Cys Leu 595 600 605

Val Asp Tyr Pro Tyr Arg Leu Trp His Tyr Pro Cys Thr Ile Asn Phe 610 615 620

Thr Ile Phe Lys Val Arg Met Tyr Val Gly Gly Val Glu His Arg Leu 625 630 640

Asn Ala Ala Cys Asn Trp Thr Arg Gly Glu Arg Cys Asp Leu Glu Asp 645 650 655

Arg Asp Arg Ser Glu Leu Ser Pro Leu Leu Leu Ser Thr Thr Glu Trp
660 665 670

Gln Val Leu Pro Cys Ser Phe Thr Thr Leu Pro Ala Leu Ser Thr Gly 675 680 685

Leu Ile His Leu His Gln Asn Ile Val Asp Val Gln Tyr Leu Tyr Gly 690 695 700

Val Gly Ser Val Val Val Ser Val Val Ile Lys Trp Glu Tyr Val Leu 705 710 715 720

Leu Leu Phe Leu Leu Leu Ala Asp Ala Arg Val Cys Ala Cys Leu Trp
725 730 735

Met Met Leu Leu Ile Ala Gln Ala Glu Ala 740 745

<210>	9	
<211>	29	
<212>	DNA	
<213>	Artificial sequence	
<220>		
	amorce oIV166	
	4	
<400>	9	
	ggcta tggcgcctat cacggccta	
22222	gecu tygegeetat eaegyeeta	29
-010-	10	
<210>		
<211>		
<212>		
<213>	Artificial sequence	
<220>		
<223>	amorce oIV171	
<400>	10	
gggggg	acgc gtttagcatg gcgtggagca gt	
		32
<210>	11	
<211>		
<212>		
	Artificial sequence	
<b>\Z13&gt;</b>	Artificial sequence	
.000		
<220>		
<223>	amorce oIV232	
<400>	11	
gggggg	agat ctccagcagg cagaagtatg	30
		50
<210>	12	
<211>	33	
<212>	DNA	
<213>	Artificial sequence	
<220>		
<223>	amorceoIV233	
<400>	12	
_		
22222	gtcg accgaaaatg gatatacaag ctc	33
<210>	13	
	13	
<211>	35	
<212>		
<213>	Artificial sequence	
<220>		
<223>	amorce oIV212	
<400>	13	
ggggat	cta gaatqtcaat qtqqtacaqa tqqac	2 5

<210>	14	
<211>	32	
<212>	DNA	
<213>	Artificial sequence	
	-	
<220>		
	amorce oIV218	
12207		
<400>	14	
	cta gattaccggt tggggagcag gt	
222222	soca gaccacogge ogggageag ge	32
<210>	15	
<211>	15	
<212>		
<213>	Artificial sequence	
<220>		
<223>	amorce oIV225	
<400>	15	
gggggg	ctgc agatggcgcc tatcacggcc ta	32
		-
<210>	16	
<211>		
<212>		
	Artificial sequence	
72137	wretiterar pedrence	
<220>		
<223>	amorce oIV226	
<400>	16	
aaaaaa	cta gattagcatg gcgtggagca gt	32
<210>	17	
<211>	35	
<212>	DNA	
<213>	Artificial sequence	
	2	
<220>		
	amorce oIV227	
<400>	17	
		2 -
222222	steg acatgicaat gicciacaca iggac	35
· <210>	10	
	18	
<211>		
<212>		
<213>	Artificial sequence	
<220>		
<223>	amorce oIV228	
<400>	18	
9999999	gcat gcttaccggt tggggagcag gt	32

<210>	19	
<211>	33	
<212>	DNA	
<213>	Artificial sequence	
<220>		
<223>	amorce oIV229	
<400>	19	
<b>aaaaaa</b>	tcta gaccggtagt tcgcatatac ata	33
<210>	20	
<211>	-	
<212>		
	Artificial sequence	
70202	wrettietar pedaeuce	
<220>		
	amorce oIV172	
<400>	20	
gggggg	ggta ccatgtccgg ctcgtggcta agg	33
		33
<210>		
<211>		
<212>		
<213>	Artificial sequence	
<220>		
<223>	amorce oIV173	
400		
<400>		
999999	tota gattagcago agacgatgto gto	33
<210>	22	
<211>		
<212>		
	Artificial sequence	
<220>		
<223>	amorce oIV62	
<400>	22	
9999999	gcta gcatgagcac aaatcctaaa cct	33
<210>		
<211>		
<212>		
<213>	Artificial sequence	
-000		
<220>	Omena - TV/CO	
<b>~</b> 223>	amorce oIV68	
<400>	23	
	zs Cta gatcaggeet cageetggge hat	
		23

```
<210> 24
<211> 10
<212> PRT
<213> Artificial sequence
<220>
<223> épitope GLL
<400> 24
Gly Leu Leu Gly Cys Ile Ile Thr Ser Leu
<210> 25
<211> 9
<212> PRT
<213> Artificial sequence
<220>
<223> épitope ALY
<400> 25
Ala Leu Tyr Asp Val Val Ser Thr Leu
<210> 26
<211> 9
<212> PRT
<213> Artificial sequence
<220>
<223> épitope KLQ
<400> 26
Lys Leu Gln Asp Cys Thr Met Leu Val
<210> 27
<211> 9
<212> PRT
<213> Artificial sequence
<220>
<223> épitope DLM
Asp Leu Met Gly Tyr Ile Pro Leu Val
```

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12N5/10

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

 $\frac{\text{Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)}}{\text{IPC 7 C07K}}$ 

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, BIOSIS, WPI Data

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 01/30812 A (CHIRON CORP; PALIARD XAVIER (US); SELBY MARK (US); HOUGHTON MICHAEL () 3 May 2001 (2001-05-03)	1-3, 12-14
Y	cited in the application page 15, line 5 - line 30; claims 2,3,15,41,42 page 21, line 7 - line 17	5,7
	· -/	
		<del>!</del>
X Furth	er documents are listed in the continuation of box C.  X Patent family members	are listed in annex.

Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in annex.
<ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</li> <li>"E" earlier document but published on or after the international filing date</li> <li>"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another cltation or other special reason (as specified)</li> <li>"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means</li> <li>"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed</li> </ul>	<ul> <li>*T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention</li> <li>*X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone</li> <li>*Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>*&amp;* document member of the same patent family</li> </ul>
Date of the actual completion of the international search  3 December 2004	Date of mailing of the International search report  17/12/2004
Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL – 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+31–70) 340–3016	Authorized officer  Brouns, G

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No
PCT/FR2004/050214

Category °	Citation of document, with indication, where construction	
gory	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	PANCHOLI PREETI ET AL: "DNA immunization with hepatitis C virus (HCV) polycistronic genes or immunization by HCV DNA priming-recombinant canarypox virus boosting induces immune responses and protection from recombinant HCV-vaccinia virus infection in HLA-A2.1-transgenic mice."  JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 77, no. 1, January 2003 (2003-01), pages 382-390, XP002308334 ISSN: 0022-538X cited in the application	4,6,9, 11-17
'	page 383 figures 6,7	5,7
A	US 6 312 889 B1 (CHOO QUI-LIM ET AL) 6 November 2001 (2001-11-06) the whole document	1
A	CHO J H ET AL: "Enhanced cellular immunity to hepatitis C virus nonstructural proteins by codelivery of granulocyte macrophage-colony stimulating factor gene in intramuscular DNA immunization" VACCINE, BUTTERWORTH SCIENTIFIC. GUILDFORD, GB, vol. 17, no. 9-10, 5 March 1999 (1999-03-05), pages 1136-1144, XP004158236 ISSN: 0264-410X the whole document	1
A	CLARKE B: "Molecular virology of hepatitis C virus" JOURNAL OF GENERAL VIROLOGY, SOCIETY FOR GENERAL MICROBIOLOGY, READING, GB, vol. 78, no. 10, 1997, pages 2397-2410, XP002172331 ISSN: 0022-1317 the whole document	1
4	INCHAUSPÉ GENEVIEVE ET AL: "Development of a hepatitis C virus vaccine." CLINICS IN LIVER DISEASE. FEB 2003, vol. 7, no. 1, February 2003 (2003-02), pages 243-259, xi, XP008039709 ISSN: 1089-3261 page 252 - page 254	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

miormation on patent family members

Intermenal Application No PCT/FR2004/050214

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	,	101/11/2	004/ 030214
Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0130812 A	03-05-2001	AU CA EP JP WO US US US	1236801 A 2389206 A1 1232267 A2 2003512826 T 0130812 A2 2003170274 A1 2004057960 A1 6562346 B1 2004191767 A1	08-05-2001 03-05-2001 21-08-2002 08-04-2003 03-05-2001 11-09-2003 25-03-2004 13-05-2003 30-09-2004
US 6312889 B1	06-11-2001	UST ATU AND BRY DE EN	5683864 A 5712087 A 139343 T 182684 T 639560 B2 7651091 A 61291 B1 9106309 A 1881 A 69120138 D1 69120138 T2 69131488 D1 69131488 T2 450931 T3 693687 T3 0450931 A1 0693687 A1 2088465 T3 2134388 T3 924349 A 2257784 A , B 3020964 T3 3031361 T3 62706 A2 217025 B 911105 A1 2733138 B2 5508219 T 206150 B1 1747 A , B 10344 A 10344 B 923839 A 172133 B1 109916 B1 2130969 C1 9115771 A1	04-11-1997 27-01-1998 15-06-1996 15-08-1999 29-07-1993 30-10-1991 30-04-1997 20-04-1993 05-04-1996 18-07-1996 14-11-1996 02-09-1999 18-11-1999 01-07-1996 29-11-1999 09-10-1991 24-01-1996 31-01-2000 28-05-1993 31-12-1996 31-01-2000 28-05-1993 29-11-1999 09-10-1991 30-03-1998 18-11-1999 09-10-1991 30-03-1998 18-11-1993 01-07-1999 25-07-1995 20-10-1994 20-02-1996 19-11-1992 29-08-1997 28-07-1995 27-05-1999 17-10-1991

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dema nternationale No
PCT/FR2004/050214

A. CLASSEMI	ENT	DE	L'OI	BJET	DE	LA	DEMANDE
CIB 7	C1	<b>2N</b>	5/	10			

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CiB

### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification sulvi des symboles de classement) CIB 7 C07K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure oû ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, BIOSIS, WPI Data

#### C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	WO 01/30812 A (CHIRON CORP; PALIARD XAVIER (US); SELBY MARK (US); HOUGHTON MICHAEL () 3 mai 2001 (2001-05-03) cité dans la demande	1-3, 12-14
Υ	page 15, ligne 5 - ligne 30; revendications 2,3,15,41,42 page 21, ligne 7 - ligne 17	5,7
	-/	

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
° Catégories spéciales de documents cités:	
*A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent  *E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date  *L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  *O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens  *P' document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention  X' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément  Y' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier  8' document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
3 décembre 2004	17/12/2004
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Fonctionnaire autorisé
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fex: (+31-70) 340-3016	Brouns, G

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	I CI/FRZ	/FR2004/050214	
	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indication des passages p	pertinents	no. des revendications visées	
X	PANCHOLI PREETI ET AL: "DNA immunization with hepatitis C virus (HCV) polycistronic genes or immunization by HCV DNA priming-recombinant canarypox virus boosting induces immune responses and protection from recombinant HCV-vaccinia virus infection in HLA-A2.1-transgenic mice."  JOURNAL OF VIROLOGY, vol. 77, no. 1, janvier 2003 (2003-01), pages 382-390, XP002308334 ISSN: 0022-538X cité dans la demande		4,6,9, 11-17	
Υ	page 383 figures 6,7		5,7	
A	US 6 312 889 B1 (CHOO QUI-LIM ET AL) 6 novembre 2001 (2001-11-06) 1e document en entier		1	
A	CHO J H ET AL: "Enhanced cellular immunity to hepatitis C virus nonstructural proteins by codelivery of granulocyte macrophage-colony stimulating factor gene in intramuscular DNA immunization" VACCINE, BUTTERWORTH SCIENTIFIC. GUILDFORD, GB, vol. 17, no. 9-10, 5 mars 1999 (1999-03-05), pages 1136-1144, XP004158236 ISSN: 0264-410X le document en entier		1	
A	CLARKE B: "Molecular virology of hepatitis C virus" JOURNAL OF GENERAL VIROLOGY, SOCIETY FOR GENERAL MICROBIOLOGY, READING, GB, vol. 78, no. 10, 1997, pages 2397-2410, XP002172331 ISSN: 0022-1317 le document en entier		1	
A	INCHAUSPÉ GENEVIEVE ET AL: "Development of a hepatitis C virus vaccine." CLINICS IN LIVER DISEASE. FEB 2003, vol. 7, no. 1, février 2003 (2003-02), pages 243-259, xi, XP008039709 ISSN: 1089-3261 page 252 - page 254			

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demar Internationale No
PCT/FR2004/050214

	<del></del>				004/030214
Document brevet au rapport de reche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 0130812	А	03-05-2001	AU CA EP JP WO US US	1236801 A 2389206 A1 1232267 A2 2003512826 T 0130812 A2 2003170274 A1 2004057960 A1	08-05-2001 03-05-2001 21-08-2002 08-04-2003 03-05-2001 11-09-2003 25-03-2004
			US US	6562346 B1 2004191767 A1	13-05-2004 13-05-2003 30-09-2004
US 6312889	B1	06-11-2001	UUAAAABBCDDEEKKPPSSIBRRUUEPPRTVVOLOU	5683864 A 5712087 A 139343 T 182684 T 639560 B2 7651091 A 61291 B1 9106309 A 1881 A 69120138 D1 69120138 T2 69131488 D1 69131488 T2 450931 T3 693687 T3 0450931 A1 0693687 A1 2088465 T3 2134388 T3 924349 A 2257784 A ,B 3020964 T3 3031361 T3 62706 A2 217025 B 911105 A1 2733138 B2 5508219 T 206150 B1 1747 A ,B 10344 A 10344 B 923839 A 172133 B1 109916 B1 2130969 C1	04-11-1997 27-01-1998 15-06-1996 15-08-1999 29-07-1993 30-10-1991 30-04-1997 20-04-1996 18-07-1996 14-11-1996 02-09-1999 18-11-1999 01-07-1996 29-11-1999 09-10-1991 24-01-1996 16-08-1996 01-10-1999 28-09-1992 20-01-1993 31-12-1996 31-01-2000 28-05-1993 29-11-1999 09-10-1991 30-03-1998 18-11-1999 09-10-1991 30-03-1998 18-11-1993 01-07-1999 25-07-1995 20-10-1994 20-02-1996 19-11-1992 29-08-1997 28-07-1995 27-05-1999
	-4		WO	9115771 A1	17-10-1991